(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2000-514041 (P2000-514041A)

(43)公表日 平成12年10月24日(2000.10.24)

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 97 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号 特願平9-539251 (71)出願人 ドクター・レディーズ・リサーチ・ファウ (86) (22)出願日 平成 9 年 5 月 2 日 (1997. 5. 2) ンデーション

(85) 翻訳文提出日平成10年11月6日(1998.11.6)インド国、アンドラ・プラデシュ、ハイド(86) 国際出願番号PCT/US 9 7/0 7 4 1 1 2 0ラバード 500 016、アメールペット 7(87) 国際公開番号WO 9 7/4 1 1 2 0ー1-27

(87)国際公開日 平成9年11月6日(1997.11.6) (71)出願人 レディーーケミナー・インコーポレーテッ (31)優先権主張番号 08/687,840 ド

(32)優先日平成8年7月26日(1996.7.26)アメリカ合衆国、ニュージャージー州(33)優先権主張国米国(US)07450、リッジウッド、サウス・メイプル・アペニュー 66

(74)代理人 弁理士 鈴江 武彦 (外4名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】

抗糖尿病、低脂血、抗高血圧特性を有するチアゾリジンジオン化合物、それらの調製法、及びそ の薬学的組成物

(57) 【要約】

新規チアゾリジンジオン抗糖尿病化合物、それらの互変 異性型、それらの誘導体、それらの立体異性体、それら の多形、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容 されるそれらの溶媒和物、及び薬学的に許容されるそれ らを含有する組成物;該抗糖尿病化合物を調製するため の方法及びそれらの使用。

【特許請求の範囲】

1. 式(I)の化合物、

$$A-N \xrightarrow{B} X \qquad R^1 \\ (CH_2)_{\overline{p}} O-Ar \xrightarrow{R^2} S O$$
 (I)

それらの互変異性型、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、又は薬学的に許容されるそれらの溶媒和物(ここで、Aは置換された若しくは置換されていない独立した若しくは置換されていない独立した若しくは融合した五員環の複素環基、又は置換された若しくは置換されていない、一以上の窒素原子を有する独立した若しくは融合した六員環の複素環基を表し、B及びDはそれぞれ置換された又は置換されていない、NとXの間を連結する炭化水素基を表し、XはCH2 基又は窒素、酸素、若しくは硫黄から選択されるヘテロ原子を表し、Arは置換された又は置換されていない二価の芳香族基又は複素環基を表し、RiとR2 は同一でも、異なっていてもよく、水素、低級アルキル、ハロゲン、アルコキシ、若しくはヒドロキシを表し、又はR'とR'の両者で一つの結合を表し、pは0~4の範囲の整数である)。

2. 請求項1に記載の化合物であって、Aが置換された又は置換されていない 六員環の複素環基であり、独立又は融合しており、環状に一以上のオキソ基を有 する化合物。

3. 請求項1に記載の化合物であって、NとXを連結する基Bが飽和しているか、又は一以上の二重結合を含有している化合物。

4. 請求項1に記載の化合物であって、NとXを連結する基Dが飽和しているか、又は一以上の二重結合を含有している化合物。

5. 請求項1に記載の化合物であって、NとXを連結するBで表される基が1~4の炭素原子を含有し、NとXを連結するDで表される基が1~4の炭素原子を含有するか、又は一の結合を表している化合物。

6. 請求項1に記載の化合物であって、NとXを連結するBとDで表される基が飽和しているか、又は1~2の二重結合を含有している化合物。

7. 請求項1に記載の化合物であって、BとDによって表される炭化水素連結基、及びN、Xを具備する複素環が三員環~五員環である化合物。

8.請求項1に記載の化合物であって、Aで表される芳香族基が1~2の環を含有 している化合物。

9. 請求項1に記載の化合物であって、Aが、窒素、酸素、又は硫黄から選択される一つのヘテロ原子を含有する五員環の複素環基である化合物。

10.請求項1に記載の化合物であって、Aが、置換された芳香族基置、換された五員環の複素環基、又は六員環の複素環基であり、置換基がヒドロキシ、アミノ、置換された若しくは置換されていない(C1~C12)アルキル、(C3~C6)シクロアルキル基、シクロアミノアルキル、アリール、アリール、アラルキル、ヘテロアリール、アルコキシ、アリールオキシ、アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、アミノ(C1~C6)アルキル、ヒドロキシ(C1~C6)アルキル、(C1~C6)アルコキシ、チオ(C1~C6)アルキル、(C1~C6)アルキン、チオ、アシル基、カルボン酸誘導体、アシルオキシ、又はスルホン酸誘導体から選択される化合物。

11.請求項10に記載の化合物であって、置換基が、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、ヒドロキシ、又はアミノ基で置換されている化合物。

12.請求項10に記載の化合物であって、Aで表される基の隣り合った炭素原子上の置換基が、置換された又は置換されていない四員環~七員環環状構造の一部を成し、該環状構造が芳香族又は飽和若しくは不飽和炭素環、芳香族又は飽和若しくは不飽和複素環であり、ヘテロ原子が窒素、酸素、又は硫黄から選択される化合物。

1 3 .請求項 1 2 に記載の化合物であって、環状構造上の置換基が、ヒドロキシ、アミノ、ハロゲン、置換された又は置換されていない(C₁ ~ C₁₂)アルキル基、(C₃ ~ C₆) シクロアルキル、シクロアミノアルキル、アリール、アラルキル、アラルキル、マラルキル、アラルキル、アラルキル、アラルキル、アフロアリール、アルコキシ、アリールオキシ、アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、アミノ (C₁ ~ C₆) アルキル、ヒドロキシ(C₁

 $\sim C_6$)

アルキル、チオ(C1〜C6)アルキル、(C1〜C2)アルキルチオ、アシル、カルボン酸誘導本、アシルオキシ、又はスルホン酸誘導体からなる群から選択される化合物。

14.請求項1に記載の化合物であって、BとDで表される連結基上の置換基が 、ヒドロキシ、アミノ、ハロゲン、必要に応じて置換されている直鎖又は分枝状 (C₁~C₁₂)アルキル基、(C₃~C₆)シクロアルキル基、(C₁~C₆)アルコキシ 、(C₃~C₆)シクロアルコキシ、アリール、ヘテロ環基、(C₂~C₆)アシル、(C₂ ~ C₆) アシルオキシ、ヒドロキシル (C₁ ~ C₆) アルキル、アミノ (C₁ ~ C₆) ア ルキル、モノ又はジ (C1~C6) アルキルアミノ、シクロ (C2~C6) アルキルアミ ノ 基 (2つ の 置 換 基 は 、 そ れ ら と 結 合 し て い る 隣 接 し た 炭 素 原 子 と と も に 、 置 換 された又は置換されていない五~七員環環状構造を形成し得、該環状構造は、へ テロ原子がN、0、又はSから選択される芳香族又は飽和若しくは不飽和炭素環、 又は芳香族若しくは飽和若しくは不飽和複素環であり得、前記環状構造上の置換 基が、ヒドロキシ、アミノ、ハロゲン、置換された又は置換されていない(C,~C 12)アルキル基、 (C3~C6) シクロアルキル基、シクロアミノアルキル基、アリ ール基、アラルキル、ヘテロアリール基、アルコキシ、アリールオキシ、アルコ キシカルボニル、アリールオキシカルボニル、アミノ (C₁~C₆) アルキル、ヒド ロキシ (C, ~ C,) アルキル、 (C, ~ C,) アルコキシ、チオ (C, ~ C,) アルキル、 (Cı~C。)アルキルチオ、アシル基、カルボン酸誘導体、アシルオキシ基、及び スルホン酸誘導体からなる群から選択される化合物。

15. 請求項1に記載されている式(I)のチアゾリジンジオン誘導体、それらの互変異性型、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、又は薬学的に許容されるそれらの溶媒和物の調製法であって、

(a) 一般式(V)の化合物

$$A-N \xrightarrow{B} X$$

$$(CH_2)_{\overline{p}} R^{a} \qquad (V)$$

(ここで、A、B、D、X及びpは請求項1の定義通りであり、R"は水酸基である)と、一般式(VI)の

と一般式(VI)の化合物

$$R^{h} - Ar - CHO \qquad (VI)$$

(ここで、Arは請求項1の定義通りであり、R^bは水酸基又はハロゲン基である) とを反応させて、

一般式(VII)の化合物

$$A-N \xrightarrow{B} X$$

$$(CH_2)_{\overline{p}} - O-Ar-CHO \qquad (VII)$$

(ここでA、B、D、X、Ar及びpは上記の定義通りである)を得ることと、(b)ステップ(a)で得られた一般式(VII)の化合物と2,4チアゾリジンジオンを反応させ、一般式(VIII)の化合物

$$A-N = X$$

$$(CH_2)_p - O-Ar$$

$$NH$$

$$(VIII)$$

(ここで、A、B、D、X、Ar、及びpは上記の定義通りである)

を得ることとを具備する調製法。

16. 請求項15に記載の方法であって、請求項15のステップ(b)で得られた一般式(VIII)の化合物を還元して式(IX)の化合物

$$A-N = X$$

$$(CH_2)_{\overline{p}} = O-Ar$$

$$O$$

$$(IX)$$

(ここで、A、B、D、X、Ar及びpは請求項15の定義通りである)を得ることを さらに具備する方法。

17. 請求項15に記載の方法であって、式(VIII)の化合物を立体異性体に分割することをさらに具備する方法。

18. 請求項16に記載の方法であって、式(IX)の化合物を立体異性体に分割することをさらに具備する方法。

19.請求項1に記載されている式(I)のチアゾリジンジオン誘導体、それらの互変異性型、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、又は薬学的に許容されるそれらの溶媒和物の調製法であって、式(V)の化合物

$$A-N \xrightarrow{B} X$$

$$(CH_2)_{\overline{p}} - R^a \qquad (V)$$

(ここで、A、B、D、X及びpは請求項1の定義通りであり、R"は水酸基である)、又は式(X)の化合物

$$A-N \xrightarrow{D} (CH_2)_{\overline{p}} L^2 \qquad (X)$$

(ここで、A、B、D、X及びpは請求項1の定義通りであり、L²は脱離基である)と式(XIII)の化合物

$$HO-Ar \xrightarrow{R^1} S = O$$

$$NR^4$$
(XIII)

(ここで、R'、R²及びArは請求項1の定義通りであり、R⁴は水素又は窒素保護基である)とを反応させることを具備する方法。

20.請求項1に記載されている式(I)のチアゾリジンジオン誘導体、それらの互変異性型、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、又は薬学的に許容されるそれらの溶媒和物の調製法であって、a)式(V)の化合物

$$A-N \xrightarrow{B} X (CH_2)_{\overline{p}} R^a (V)$$

(ここで、A、B、D、X及びpは請求項1の定義通りであり、R"は水酸基である)、又は式(X)の化合物

$$A-N \xrightarrow{D} (CH_2)_{\overline{p}} L^2 \qquad (X)$$

(ここで、A、B、D、X及びpは請求項1の定義通りであり、L²は脱離基である)と式(XX)の化合物

$$R^b$$
— NO_2 (XX)

(ここで、R゚はハロゲン原子又は水酸基であり、Arは請求項1の定義通りである)とを反応させて式(XIX)の化合物を得ることと、

$$A - N = X$$

$$CH_2()_{\overline{D}} - O - Ar - NO_2 \qquad (XIX)$$

(ここで、全ての記号は、請求項1の定義通りである)

b)上記ステップ(a)で得た式(XIX)の化合物を還元して、式(XVIII)の化合物を得ることと、

$$A-N \xrightarrow{B} X$$

$$(CH_2)_{\overline{p}} O-Ar-NH_2 \qquad (XVIII)$$

(ここで全ての記号は、請求項1の定義通りである)

c)式(XVIII)の化合物をジアゾ化した後、アクリル酸エステル/ハロゲン化水素酸で処理して、式(XVII)の化合物を得、

$$A - N \xrightarrow{B} X$$

$$(CH_2)_{\overline{p}} - O - Ar - CH_2 - CH - COOR$$

$$(XVII)$$

(ここで、A、B、D、X、p及びArは請求項1の定義通りであり、Jはハロゲン原子であり、Rは低級アルキル基である)、チオ尿素で処理した後、酸で処理することと、

d)上記のステップ(c)で得られた式(XVII)の化合物をチオ尿素と反応させた後、酸で処理することによって、請求項1に記載した式(I)の化合物(ここで、R¹及びR²は共に水素原子を表す)を得ることとを具備する調製法。

2 1. 中間体(VII)の調製法であって、

$$A-N$$
 X
 $(CH_2)_{\overline{p}}$
 $O-Ar-CHO$
 (VII)

(ここでA、B、D、X、Ar及びpは請求項1の定義通りである)、

a)式(XI)の化合物

HN
$$X$$
(CH₂)_D O-Ar-CHO (XI)

(ここで、B、D、X、Ar及びpは上記の定義通りである)と式(III)の化合物

$$A - L' \qquad (III)$$

(ここで、Aは上記の定義通りであり、L¹は脱離基である)とを反応させること、又は

b)式(X)の化合物

$$A-N \xrightarrow{B} X \qquad (CH_2)_{\overline{p}} L^2 \qquad (X)$$

(ここで、A、B、D、X及びpは上記の定義通りであり、L²は脱離基である)と式(VI)の化合物

$$R^{\scriptscriptstyle \mathrm{b}} - A_{\scriptscriptstyle \mathrm{T}} - CHO \tag{VI}$$

(ここで、Arは上記の定義通りであり、R¹は水酸基である)とを反応させることを具備する調製法。

22. II型糖尿病、グルコース寛容減損、脂血症障害、高血圧、冠状動脈性心疾患、及びアテローム性動脈硬化症を含む他の心臓血管疾患、肥満及び乾癬を伴うインシュリン抵抗性のような、インシュリン抵抗性が根本的な病態生理的機序である疾病の治療及び/又は予防に有用な薬学的組成物、糖尿病合併症及び多嚢

性卵巣症候群(PCOS)、糖尿病性腎症、糸球体腎炎、糸球体硬化症、ネフローゼ症候群、高血圧性腎硬化症、末期性腎疾患及び微蛋白尿症を含むある種の腎疾患、ある種の摂食障害のようなその他の疾病を治療するのに有用な薬学的組成物(アルドースリダクターゼ阻害剤として)、並びに痴呆症の認知機能を改善するのに有用な薬学的組成物であって、薬学的に許容される担体、希釈剤、又は溶媒和物とともに、請求項1に記載の一般式(I)の化合物を具備する薬学的組成物。

23. 以下の群:

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[2-[4-(ピリジン-2-イル)ピペラジン-1-イル]エトキシ]フェニルメチレン] チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]

チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2, 4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チ

アゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チア

ゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3R)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2, 4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチル]チアゾ リジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチル] チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3R)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチル] チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2S)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2R)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチ ・ レン]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チア ゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2S)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2R)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チア

ブリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2S)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2R)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2R)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チア ゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2S)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2R)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)-(2S)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)-(2R)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チア ゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)-(2S)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、及び

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)-(2R)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チ

アゾリジン-2,4-ジオン

のからなる群から選択される請求項1の化合物。

24.錠剤、カプセル、粉末、シロップ、溶液、又は懸濁液の形態の請求項22に記載の薬学的組成物。

25.請求項1に記載された式(I)の化合物及び薬学的に許容される担体、希 釈剤、又は溶媒和物を、それを必要としている患者に投与することを具備するイ ンシュリン抵抗性が根本的な病態生理的機序である疾病を予防又は治療する方法

26. 有効成分として請求項23に記載の化合物、及び薬学的に許容される担体、希釈剤又は賦形剤を具備する薬学的組成物。

27.請求項1に記載された式(1)の化合物及び薬学的に許容される担体、希釈剤又は溶媒和物を具備する血糖値、血中トリグリセリド、及び血中遊離脂肪酸を減少させる方法。

28.請求項25に記載の方法であって、前記疾病が、II型糖尿病、グルコース寛容減損、脂血症障害、高血圧、冠状動脈性心疾患、心臓血管疾患、アテローム性動脈硬化症、肥満及び乾癬を伴うインシュリン抵抗性、糖尿病合併症、多嚢性卵巣症候群(PCOS)、糖尿病性腎症、糸球体腎炎、糸球体硬化症、ネフローゼ症候群、高血圧性腎硬化症、末期性腎疾患、微蛋白尿症、摂食障害、又は痴呆症である方法。

29. II型糖尿病、グルコース寛容減損、脂血症障害、高血圧、冠状動脈性心疾患、及びアテローム性動脈硬化症を含む他の心臓血管疾患、肥満及び乾癬を伴うインシュリン抵抗性のような、インシュリン抵抗性が根本的な病態生理的機序である疾病を治療及び/又は予防するための;糖尿病合併症及び多嚢性卵巢症候群(PCOS)、糖尿病性腎症、糸球本腎炎、糸球体硬化症、ネフローゼ症候群、高血圧性腎硬化症、末期性腎疾患及び微蛋白尿症を含むある種の腎疾患、ある種の摂食障害のようなその他の疾病を治療するための(アルドースリダクターゼ阻害剤として);痴呆症の認知機能を改善するための請求項1~14の何れか1項又は請求項23に記載の化合物の使用。

3 0 . II型糖尿病、グルコース寛容減損、脂血症障害、高血圧、冠状動脈性心

疾患、及びアテローム性動脈硬化症を含む他の心臓血管疾患、肥満及び乾癬を伴

うインシュリン抵抗性のような、インシュリン抵抗性が根本的な病態生理的機序である疾病を治療及び/又は予防するための;糖尿病合併症及び多嚢性卵巣症候群(PCOS)、糖尿病性腎症、糸球体腎炎、糸球体硬化症、ネフローゼ症候群、高血圧性腎硬化症、末期性腎疾患及び微蛋白尿症を含むある種の腎疾患、ある種の摂食障害のようなその他の疾病を治療するための(アルドースリダクターゼ阻害剤として)、並びに痴呆症の認知機能を改善するための医薬を製造するための請求項1~14の何れが1項又は請求項23に記載の化合物の使用。

31。II型糖尿病、グルコース寛容減損、脂血症障害、高血圧、冠状動脈性心疾患、及びアテローム性動脈硬化症を含む他の心臓血管疾患、肥満及び乾癬を伴うインシュリン抵抗性のような、インシュリン抵抗性が根本的な病態生理的機序である疾病を治療及び/又は予防するための;糖尿病合併症及び多嚢性卵巣症候群(PCOS)、糖尿病性腎症、糸球体腎炎、糸球体硬化症、ネフローゼ症候群、高血圧性腎硬化症、末期性腎疾患及び微蛋白尿症を含むある種の腎疾患、ある種の摂食障害のようなその他の疾病を治療するための(アルドースリダクターゼ阻害剤として);並びに痴呆症の認知機能を改善するための医薬であって、請求項1~14の何れか1項又は請求項23に記載の化合物を具備する医薬。

【発明の詳細な説明】

抗糖尿病、低脂血、抗高血圧特性を有するチアゾリジンジオン化合物、それらの調製法、及びその薬学的組成物

発明の分野

本発明は、新規抗糖尿病化合物、それらの互変異性型、それらの誘導体、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容されるそれらを含有する組成物に関する。本発明は、特に、一般式(I)の新規チアゾリジンジオン誘導体、それらの互変異性型、それらの誘導体、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの溶媒和物、及びそれらを含有する薬学的組成物に関する。

$$A-N = X$$

$$CH_2)_{\overline{p}} - O - Ar = R^1$$

$$O = NH$$

$$O = NH$$

$$O = NH$$

本発明は、上記の新規チアゾリジンジオン誘導体、それらの互変異性型、それそれらの誘導体、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容される溶媒和物、新規中間体、及びそれらを含有する薬学的組成物の調製法にも関する。

上述した一般式(I)の本発明のチアゾリジンジオン誘導体は、インシュリン抵抗性が恨本的な病態生理的機序であるような疾病又は状態の治療及び/又は予防に有用である。これらの疾病及び状態の例は、II型糖尿病、グルコース寛容減損、脂血症障害(dyslipidaemia)、高血圧、冠状動脈性心疾患、及びアテローム性動脈硬化症を含む他の心臓血管疾患である。式(I)のチアゾリジンジオン誘導体は、肥満及び乾癬(psoriasis)を伴うインシュリン抵抗性の治療に有用である。式(I)のチアゾリジンジオン誘導体は、糖尿病合併症を治療するために用いることもでき、多嚢性卵巣症候群(PCOS; polycystic ovarian syndrome)、糖尿病性腎症、

糸球本腎炎、糸球体硬化症、ネフローゼ症候群、高血圧性腎硬化症、末期性腎疾患及び微蛋白尿症(microalbuminuria)を含むある種の腎疾患、並びにある種の摂食障害のようなその他の疾病及び状態を治療及び/又は予防し(アルドースリダクターゼ阻害剤として)、痴呆症の認知機能を改善するためにも使用できる。発明の背景

インシュリン抵抗性とは、インシュリンが広範囲の濃度にわたってその生物学 的作用を発揮する能力が減弱することである。インシュリン抵抗性になると、身 体 は 、 該 欠 損 を 補 償 す る た め に 異 常 に 大 量 の イ ン シ ュ リ ン を 分 泌 す る 。 こ れ が 起 こらなければ、血漿グルコース濃度が必然的に上昇し、糖尿病を発症する。先進 国において、糖尿病は一般的な間題であり、肥満、高血圧、高脂血症(J. Clin . Invest., (1985)75:809-817; N. Engl. J. Med. (1987)317:350. 357; J. Clin . Endocrinol. Metab., (1988) 66:580-583; J. Clin. Invest., (1975) 68:957-969) 及 び他の腎性合併症(renal complication) (特許出願W095/21608参照) を含む様々 な異常を伴う。現在では、インシュリン抵抗性及び相対的高インシュリン血症が 、肥満、高血圧、アテローム性動脈硬化症、及び11型糖尿病の一因となっている ことが次第に認識されるようになっている。肥満、高血圧、及び狭心症がインシ ュリン抵抗性を伴うことは、インシュリン抵抗性が中心的な病因として関連する 症 候 群 - 症 候 群 X (Syndrome X) として 記 載 されている。 さらに、 多 嚢 性 卵 巣 症 侯 群(特 許 出 願 W095/07697)、 乾 癬(特 許 出 願 W095/35108)、 痴 呆(Behavioral Brai n Research(1996)75:1-11)等は、インシュリン抵抗性が中心的な病因であるかも しれない。

インシュリン抵抗性には、多くの分子欠損が関連している。これらには、インシュリン応答性細胞の細胞膜状に存在するインシュリン受容体の発現が減少すること、グルコース輸送及びグリコーゲン合成を含む、インシュリンが受容体に結合した後に活性化されるシグナル伝達経路の変化が含まれる。

インシュリン非依存性糖尿病及び他の関連する合併症の発症には、インシュリン分泌不全より、インシュリン作用の欠如の方が重要であると考えられているので、インシュリン放出の刺激のみに基づく抗糖尿病治療は根本的に適切でないのではないかという疑いが生じている。最近、タケダ(Takeda)は、式(II)の5-(4

アルコキシベンジル)-2,4-チアゾリジンジオンの誘導本である新規クラスに属する化合物を開発した(Chem. Pharm. Bull. 1982,30,3580-3600参照)。式IIにおいて、Vは置換された又は置換されていない二価の芳香族基を表し、Uは様々な特許文献に報告されてきた様々な基を表している。

$$U-O-V-CH_2 \longrightarrow NH \qquad (II)$$

例として、Uは以下の基を表し得る。

(i)式(IIa)のグループ(R'は、それぞれ置換され得る水素又は炭化水素残基又は複素環残基であり、R°は、水酸基で置換され得る水素又は低級アルキルであり、Xは酸素又は硫黄原子であり、Zはヒドロキシル化されたメチレン又はカルボニルであり、mはO又は1であり、nは1~3の整数である。これらの化合物は、欧州特許出願第0,177,353号に開示されている。)

$$(Z)_{m}$$
 $(CH_{2})_{n}$ (IIa)

これらの化合物の例を式(IIb)に示す。

$$CH_2-O$$
 CH_2
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

(ii)式 (IIc)のグループ(ここで R^1 及び R^2 は同一又は異なるものであり、各々水素又は C_1-C_5 アルキルを表し、 R^3 は水素、アシル基、 (C_1-C_6) アルコキシカルボニル基又はアラルキルオキシカルボニル基を表し、 R^4 及び R^5 は同一又は異なるものであり、各々水素、 C_1-C_5 アルキル、又は $C_1\sim C_5$ アルコキシを表すか、又は R^4

, R⁵ は共にC₁ ~ C₄ アルケンジオキシ基を表し、nは1、2、又は3であり、WはCH₂、CO、CHOR⁶ 基(ここでR⁶ はR³について定義した事項又は基のうちの何れか一つを表し、R³と同一又は異なるものであり得る)を表す。これらの化合

物は、欧州特許出願第0,139,421号に開示されている。)

これらの化合物の例を(IId)に示す。

iii)式(IIe)のグループ (ここでA'は置換された又は置換されていない芳香族 複環基を表し、R'は水素原子、アルキル基、アシル基、アラルキル基(アリール 部分は置換されていても、置換されていなくてもよい)、又は置換された若しく は置換されていないアリール基を表し、nは2~6の範囲の整数を表す。これらの 化合物は、欧州特許出願第0,306,228号に開示されている。)

$$R'$$
 A' — N — $(CH_2)_{\Pi}$ — (IIe)

該化合物の例を式(IIf)に示す。

$$\begin{array}{c|c}
C H_3 \\
O \\
O \\
O \\
NH
\end{array}$$
(III)

(iv)式(IIg)のグループ(ここでYはN又はCR⁵、R¹、R²、R³、R⁴及びR⁵は、水素、ハロゲン、アルキル等を表し、R⁶は水素、アルキル、アリール等を表し、nは0

~3の整数を表している。これらの化合物は欧州特許出願第0,604,98:3号に開示されている。)

$$R^{3}$$
 R^{1}
(IIg)

該化合物の例を式(IIh)に示す。

v)式(IIia~d)のグループ(ここでR'は水素原子、ハロゲン、直鎖又は分枝状($C_1 \sim C_6$)アルキル、($C_1 \sim C_6$)アルコキシ、トリフルオロメチル又はシアノ基を表し、XはS、O又はNR(ここでRはH又は($C_1 \sim C_6$)アルキル基である)を表す。これらの化合物は、欧州特許出願第0,528、734号に開示されている。)

このクラスに属する化合物の例を式(IIj)に示す。

これまでに知られている上記の抗糖尿病化合物のいくつかは、骨髄の機能低下、肝臓及び心臓毒性を有し、又は効力が不十分であるらしく、従って糖尿病を治療し、制御するために、それらを一般的に使用することには限界及び制限がある

発明の概要

相対的に少ない用量で毒性がより弱く、より強い効力及びよりよい効能を有し、毒性がより弱いII型糖尿病(インシュリン非依存性糖尿病(NIDDM))を治療するための新規化合物を開発する目的で、我々は我々の研究において、安全性の付与、及び効能の改善に力点をおき、その結果上記の一般式(I)を有する新規チアゾリジンジオン誘導体を開発した。

それ故、本発明の主要な目的は、新規チアゾリジンジオン誘導体、それらの互変異性型、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容されるそれらの溶媒和物、それらを含有する薬学的組成物、又はそれらの混合物を提供することである。

本発明の別の目的は、増加した活性を有し、毒性効果が全く示さない、又は毒性効果が減少した新規チアゾリジンジオン誘導体、それらの互変異性型、それらの立本異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容されるそれらの溶媒和物、それらを含有する薬学的組成物、又はそれらの混合物を提供することである。

本発明のさらに別の目的は、上記の式(I)の新規チアゾリジンジオン、それらの互変異性型、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容されるそれらの溶媒和物の調製法を作り出すことである。

本発明のさらに別の目的は、適切な担体、溶媒、希釈剤、及びこのような組成物の調製に通常用いられる他の媒質と組み合わせた、一般式(I)の化合物、それらの互変異性体、それらの立体異性体、それらの多形、それらの塩、それらの溶

媒和物、又はそれらの混合物を含有する薬学的組成物を提供することである。 発明の詳細な説明

本発明のチアゾリジンジオン誘導体は、一般式(I)を有する。

$$A-N \xrightarrow{B} X \qquad R^1 \\ (CH_2)_{\overline{p}} -O-Ar \xrightarrow{R^2} S \qquad O$$

$$O \qquad NH \qquad (I)$$

上記の式(I)において、Aは置換された若しくは置換されていない芳香族基、窒素、酸素、又は硫黄から選択される一個のヘテロ原子を有する置換された若しくは置換されていない独立若しくは融合した五員環の複素環基、又は置換された若しくは置換されていない、一以上の窒素原子を有する独立若しくは融合した六員環の複素環基(環上に一以上のオキソ基を含有してもよく、又は含有していなくともよい)を表し、B及びDは置換された又は置換されていない、NとXの間を連結する炭化水素基を表し(一以上の二重結合を含有してもよく、又は含有していなくともよい)、XはCH2基又は窒素、酸素、若しくは硫黄の群から選択されるヘテロ原子のうちの何れかを表し、Arは必要に応じて置換された二価の芳香族基又は複紫環基を表し、R,とR2は同一でも、異なっていてもよく、水素原子、低級アルキル、ハロゲン、アルコキシ、若しくは水酸基を表し、又はR'とR2の両者で一つの結合を表し、pは0~4の範囲の整数である。

Aは、1~3個の窒素原子を含有する大員環の複素環基で有り得、Aは置換された 又は置換されていない独立又は融合した環であり得、3個までのオキソ基を含有 し得る。

Aで表される適切な芳香族基には、フェニル、ナフチル、フェナントリル、好ましくは、フェニル及びナフチル基が含まれ、Aで表される適切な複素環基には、フリル、ピロリル、チエニル、ピリジル、キノリル、4-ピリドン-2-イル、ピリミジル、4-ピリミドン-2-イル、ピリダジル、及び3-ピリダゾン-2-イル基、フタラジニル、フタラジノニル、キノキサリニル、キノキサロニル、キナゾリニル

、キナゾリノニル、アザインドリル、ナフタリジニル、カルバゾリル、インドリル、ベンゾフラニル、ピリミドニルなどが含まれる。

Aで表される好ましい基には、ピリジル、キノリル、インドリル、ベンゾフラニル、ピリミドニル、キナゾリノニル基等が含まれる。

Aで表されるさらに好ましい基には、ピリジル及びキノリル基が含まれル。Aで 表 される芳香族基及び複素環基上の一以上の適切な置換基には、ヒドロキシ、ア ミ ノ 基 、 塩 素 、 フ ッ 素 、 臭 素 又 は ヨ ウ 素 の よ う な ハ ロ ゲ ン 原 子 、 置 換 さ れ た 又 は 置換されていない (C₁~C₁₂)アルキル基、特にメチル、エチル、n-プロピル、イ ソプロピル、n-ブチル、イソブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシル等のような 直鎖又は分枝状 (C1~C6)アルキル基;シクロプロピル、シクロブチル、シクロ ペンチル、シクロヘキシル等のようなシクロアルキル基、シクロプロピルオキシ 、シクロブチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロヘキシルオキシ等のよう なシクロアルキルオキシ基、フェニル又はナフチルのようなアリール基(該アリ ール基は置換されていてもよい)、ベンジル又はフェネチルのようなアラルキル (該アラルキル基は置換されていてもよい)、ピリジル、チエニル、フリル、ピ ロリル、オキサゾリル、チアゾリル、イミダゾリル、オキサジアゾリル、テトラ ゾリル、ベンゾピラニル、ベンゾフラニル等のようなヘテロアリール基(該ヘテ ロアリール基は置換されていてもよい)、アジリジニル、ピロリジニル、モルホ リニル、ピペリジニル、ピペラジニル等のような複素環状基(heterocyclyl gro up) (該複素環状基は置換されていてもよい)、フェノキシ、ナフチルオキシの ようなアリールオキシ(該アリールオキシ基は置換されていてもよい)、メトキ シカルボニル又はエトキシカルボニルのようなアルコキシカルボニル基、必要に 応じて置換されているフェノキシカルボニルのようなアリールオキシカルボニル 基、HNCgHgのようなアリールアミノ基、アミノ(Cl~Cg)アルキル、ヒドロキシ (C₁ ~ C₀) アルキル、(C₁ ~ C₀) アルコキシ、チオ(C₁ ~ C₀) アルキル、(C₁ ~ C。)アルキルチオ、アセチル、プロピオニル、又はベンゾイルのようなアシル基 (該アシル基は置換されていてもよい)、NHCOCH3、NHCOC2H5、NHCOC3H7、NHCOC εH。のようなアシルアミノ基、NHCOOCH2 C。H。のようなアラルコキシカルボニルア

ミノアシルアミノ基、NHCOOC2 Hs、NHCOOCH3 等のようなアルコキシカルボニルアミノ基、CONH2、CONHMe、CONMe2、CONHEt、CONEt2、CONHPh等のようなカルボン酸又はアミドのようなその誘導体(該カルボン酸誘導体は置換されていてもよい)、OOCMe、OOCEt、OOCPh等のようなアシルオキシ基(必要に応じて置換してもよい)、SO2 NH2、SO2 NHMe、

SO₂ NMe₂、SO₂ NHCF₃、SO₂ NHPh等のようなスルホン酸又はスルホン酸誘導体(該スルホン酸誘導体は置換されていてもよい)が含まれる。

基A上の適切な置換基は全て置換されていてもよく、又置換されていなくてもよい。

置換基がさらに置換されている場合には、該置換基は、Aを置換する基と同一の基から選択され、ハロゲン、ヒドロキシ、又はニトロ、又はアルキル、シクロアルキル、アルコキシ、シクコアルコキシ、アリール、アラルキル、複素環、ヘテロアリール、ヘテロアラルキル、アシル、アシルオキシ、ヒドロキシアルキル、アミノ、アシルアミノ、アリールアミノ、アミノアルキル、アリールオキシ、アルコキシカルボニル、アルキルアミノ、アルコキシアルキル、アルキルチオ、チオアルキル基、カルボン酸、若しくはその誘導体又はスルホン酸若しくはその誘導体の多選択される必要に応じて置換された基から選択し得る。

Aで表される基に存在する隣り合った炭素原子上の置換基は、それらが結合している炭素原子とともに、置換された又は置換されていない、芳香族、飽和又は不飽和五~七員環環状構造を形成してもよく、これはフェニル、ナフチル、チェニル、フリル、オキサゾリル、チアゾリル、フリル、イミダゾリル、アザシクロブチル、イソキサゾリル、アゼピニル等、好ましくはフェニル、フリル、及びイミダゾリル基のような一以上のヘテロ原子がN、O、及びSから選択される炭素環又は複素環であり得る。このような環状構造上の置換基は、Aで表される芳香族基及び複素環基を置換し得る基と同一の基から選択され得る。

Bで表されるNとXの間を連結する適切な炭化水素基は、1~4個の炭素原子、好ましくは1~2個の炭素原子を含有し得、Dで表されるNとXの間を連結する適明な基は結合を表すか、又は1~4、好ましくは1~2個の炭素原子を含有し得る。式(I

)に記載の化合物は、常に連結基(linking group)B及び連結基Dを有する。炭素原子を全く有しない連結基Dとは、該連結基Dが結合を表していることを意味する。B及びDは、全く二重結合を含有しなくてもよく、又は1~2個の二重結合を含有してもよいが、二重結合を含有しないか、又は1個の二重結合を含有することが好ましい。BとD上の置換基は、ヒドロキシ、アミノ基、塩素、フッ素、臭素又はヨウ素のようなハロゲン、必要に応じて置換された直鎖又は分

枝状の(C1~C12)アルキル、特にメチル、ヒドロキシメチル、アミノメチル、 メトキシメチル、トリフルオロメチル、エチル、イソプロピル、ヘキシル等の(C, ~C₆)アルキル基;シクロプロピル、フルオロシクロプロピル、シクロブチル 、シクロペンチル、フルオロシクロペンチル、シクロヘキシル、フルオロシクロ へキシル等の (C₃~C₆) シクロアルキル基、 (C₁~C₆) アルコキシ、 (C₃~C₆) シクロアルコキシ、フェニルのようなアリール、フリル、チエニル等の複素環基 、 (C₂ ~ C₆) アシル、 (C₂ ~ C₆) アシルオキシ、ヒドロキシ (C₁ ~ C₆) アルキル 、アミノ (C₁~C₆) アルキル、モノ又はジ (C₁~C₆) アルキルアミノ、シクロ (C₃ ~ C₅) アルキルアミノ基 (2つの置換基は、それらと結合している隣接した炭 素 原 子 と と も に 、 置 換 さ れ た 又 は 置 換 さ れ て い な い 五 ~ 七 員 環 環 状 構 造 を 形 成 し 得、N、0、及びSから選択される一以上のヘテロ原子を含有してもよく、又は含 有しなくともよい。このような環状構造は、一以上の二重結合を含有してもよく 、又は含有しなくてもよい)が含まれる。好ましい環構造には、フェニル、ナフ チル、ピリジル、チエニル、フリル、オキサゾリル、チアゾリル、フリル、イソ キサゾリル、アゼピニル等が含まれる。このような環状構造上に存在する置換基 は、Aで表される芳香族又は複素環基を置換し得る基と同一の基から選択し得る

適切なXには、CH2、0、N又はS基が含まれ、好ましくはCH2及びOが含まれる。 窒素原子を具備する好ましい環構造、B及びDによって表される好ましい連結基、 及び好ましいXには、ピロリジニル、ピペリジニル、ピペラジニル、アジリジニ ル、及びモルホリニル基である。

窒素原子を具備する環構造、B及びDによって表される連結基、及びXは、ピロ

リジニル基、モルホリニル基、又はアジリジニル基であることが、より好ましい

Arで表される基には、二価のフェニレン、ナフチレン、ピリジル、キノリニル、ベンゾフラニル、ベンソオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、インドリル、インドリール、アザインドリル、アザインドリニル、インデニル、ピラゾリル等が含まれる。Arで表される基の上に存在する置換基には、直鎖又は分枝状であって、任意にハロゲン化された(C₁~C₆)アルキル、及び任意にハロゲン化された(C₁~C₃)アルコキシ、ハロゲン、アシル、アミノ、アシルアミノ、チオ、カルボン酸、

スルホン酸、及びそれらの誘導体が含まれる。

Arは、置換された又は置換されていない二価のフェニレン、ナフチレン、ベン ゾフラニル、インドリル、インドリニル、キノリニル、アザインドリル、アザイ ンドリニル、ベンゾチアゾリル、又はベンゾオキサゾリル基を表すことがより好 ましい。

Arは、二価のフェニレン、又はナフチレンであることが、さらに好ましく、これは必要に応じてメチル、ハロメチル、メトキシ、又はハロメトキシ基で置換してもよい。

適切なR¹及びR²には、水素、メチル、エチル、又はプロピルのような低級アルキル基、フッ素、塩素、臭素、又はヨウ素のようなハロゲン原子、 (C₁~C₃)アルコキシ、ヒドロキシが含まれ、又はR¹とR²の両者で一の結合を表し、好ましくは、R¹とR²は水素であり、又は両者で一の結合を表す。

適切なpは、0~4、好ましくは0~2の整数である。pがOの場合には、(CH₂)。 結合を表す。N、Xを具備する環構造、及び連結基B及びDは、直接酸素原子に結合 されている。

本発明の一部を成す薬学的に許容される塩には、Li、Na、及びK塩のようなアルカリ金属塩、Ca及びMg塩のようなアルカリ土類金属塩、リシン、アルギニン、グアニジン、ジエタノールアミン、コリン等のような有機塩基の塩、アンモニウム塩若しくは置換されたアンモニウム塩、好適にはアルミニウム、アルカリ金属

塩、アルカリ土類金属塩、アンモニウム塩若しくは置換されたアンモニウム塩のようなカルボキシル基の塩等のチアゾリジンジオン部分の塩が含まれる。塩には、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩、過塩素酸塩、ホウ酸塩、ハロゲン化水素塩(hydrohalide)、酢酸塩、酒石酸塩、マレイン酸塩、コハク酸塩、パルモエート(palmoate)、メタンスルホン酸塩、安息香酸塩、サリチル酸塩、水酸化ナフトエ酸塩(hydroxynaphthoate)、ベンゼンスルホン酸塩、アスコルビン酸塩、グリセロリン酸塩、ケトグルタル酸塩等である酸付加塩が含まれ得る。薬学的に許容される溶媒和物は、水和物又はアルコールのような他の結晶化の溶媒であり得る。特に有用な本発明の化合物には、

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[2-[4-(ピリジン-2-イル)ピペラジン-1-イル]エトキシ]フェニルメチレン] チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]

チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]

チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チ

アゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2R)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3R)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル) ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩;

5-[1-[[1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチル]チアゾ リジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチル] チアゾ

リジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3R)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチル] チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2, 4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2S)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2R)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チア ゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2S)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチ

ル]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2R)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チア ゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2S)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2R)-モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2S)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2R)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チア ゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2S)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)-(2R)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)-(2S)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)-(2R)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チア

ゾリジン-2,4-ジオン;

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)-(2S)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、及び

5-[4-[[4-(キノリン-2-イル)-(2R)-アジリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオンが含まれる。

本発明の一側面によれば、

(a) - 般式(III)の化合物

$$A-L^{1}$$
 (III)

(ここで、Aは上記の定義通りであり、L'は塩素、臭素、若しくはヨウ素のようなハロゲン原子、チオメチル基のようなチオアルキル基、又はアミンの窒素原子と結合し得る基)と、

一般式(IV)の化合物

$$HN \xrightarrow{B} X$$
 $(CH_2)_{\overline{p}} - R^a$
 (IV)

(ここで、B、D、X及びpは上述の定義通りであり、R*は水酸基若しくは水酸基に転換し得る基、又はOMs、OTs、C1、Br若しくは I のような脱離基である)とを従来の方法によって反応させて、一般式(V)の化合物

$$A-N \xrightarrow{B} X$$

$$(CH_2)_{\overline{D}} R^{a} \qquad (V)$$

(ここで、A、B、D、R°、X及びpは上述の定義通りである)を得ることと、

(一般式(V)の化合物を得るための、一般式(III)の化合物と一般式(IV)の化合物との反応は、無溶媒下で、又はDMF、DMSO、アセトン、CH3 CN、THF、ピリジン若しくはエタノールのような溶媒の存在下で行われ得る。溶媒の混合物を用いてもよい。該反応は、不活性な環境下で行ってもよい。不活性な環境は、N2、Ar又

はHeのような不活性ガスを用いることによって維持し得る。該反応は、K₂CO₃、Na₂CO₃、KOH、NaOH、NaH等のような塩基又はそれらの混合物の存在下で実施し得る。塩基の量は、1~20当量、好ましくは1~10当量の範囲であり得る。該反応は、20~180℃、好ましくは50~150℃の範囲の温度で行い得る。反応時間は、1~48時間、好ましくは1~12時間の範囲であり得る。該反応において、一般式(III)と一般式(IV)の化合物の比は、1~20当量、好ましくは1~5当量の範囲であり得る。)

(b) 一般式(V) の化合物 (ここでR"は水酸基) と一般式(VI) の化合物

$$R" - Ar - CHO \qquad (VI)$$

(ここで、Arは上記の定義通りであり、R゚は塩素、若しくはフッ素のようなハロゲン原子、又はR゚は水酸基である)とを反応させて、

一般式(VII)の化合物

$$A-N \xrightarrow{B} X$$

$$(CH_2)_{\overline{p}} - O-Ar-CHO \qquad (VII)$$

(ここでA、B、D、X、Ar及びpは上記の定義通りである)を得ることと、

(一般式 (VII) の化合物を得るための、一般式 (V) の化合物(ここで、 R^* は水酸基である)と一般式 (VI) の化合物(ここで、 R^b はハロゲン原子である)との反応は、THF、DMF、DMSO、DME等のような溶媒又はそれらの混合物の存在下で行い得る。該反応は、不活性な環境下で行ってもよい。不活性な環境は、 N_2 、Ar又はHe のような不活性ガスを用いることによって維持し得る。該反応は、 K_2 CO $_3$ 、

Na2 CO3、又はNaH等のような塩基の存在下で実施し得る。塩基の混合物を使用してもよい。反応温度は、20~120℃、好ましくは30~80℃の範囲の温度であり得る。反応時間は、1~24時間、好ましくは2~12時間の範囲であり得る。

一般式(V)の化合物(ここで、R*は水酸基である)と一般式(VI)の化合物(ここで、R*は水酸基である)との反応は、ジシクロヘキシル尿素、PPh₃/DEAD等のようなトリアリールホスフィン/ジアルキルアゾジカルボキシレートのような適

切なカップリング試薬を用いて行い得る。該反応は、THF、DME、CH2 Cl2、CHCl3、トルエン、アセトニトリル、四塩化炭素等のような溶媒又はそれらの混合物の中で行い得る。該反応は、不活性な環境下で行い得る。不活性な環境は、N2、Ar又はHeのような不活性ガスを用いろことによって維持し得る。該反応は、DMAP-HOBTの存在下で実施することができ、それらは、0.05~2当量、好ましくは0.25~1当量の範囲で使用し得る。反応温度は、0~100℃、好ましくは20~50℃の範囲の温度であり得る。反応時間は、0.5~24時間、好ましくは6~12時間の範囲であり得る。)

(c)反応中に生じる水を従来の方法によって除去しながら一般式(VII)の化合物と2,4チアゾリジンジオンを反応させ、一般式(VIII)の化合物

$$A-N = X$$

$$(CH_2)_p - O-Ar - S = O$$

$$(VIII)$$

(ここで、A、B、D、X、Ar、pは上記の定義通りである) を得ることと、

(ステップ(c)の一般式(VIII)の化合物の得るための、一般式(VII)の化合物と2,4チアゾリジンジオンとの反応は、酢酸ナトリウムの存在下において無溶媒で、又はベンゼン、トルエン、メトキシエタノールのような溶媒若しくはそれらの混合物の存在下で行い得る。反応温度は、用いる溶媒に応じて、80~140℃の範囲であり得る。ピペリジニウムアセテート若しくはベンゾエート、又は酢酸ナトリウムのような適切な触媒を用いてもよい。反応中に生じた水は、例えば、ディーンスターク

(Dean Stark)水分離機を用いることによって、又は分子ふるい等のような水を吸収する物質を用いることによって、除去し得る。)

もし、望むならば、

(d) 既知の方法によって、ステップ(c)で得られた一般式(VIII)の化合物を還元

して一般式(IX)の化合物

$$A-N = X$$

$$(CH_2)_{\overline{p}} = O-Ar$$

$$O = NH$$

$$O = NH$$

(ここで、A、B、D、X、Ar及びpは上記の定義通りである) を得ることと、

(一般式(IX)の化合物を得るための、ステップ(c)で得られた式(VIII)の化合物の還は、気体水素とPd/C、Rh/C、Pt/c等のような触媒の存在下で行い得る。触媒の混合物を用いてもよい。該反応は、ジオキサン、酢酸、酢酸エチル等のような溶媒の存在下で行ってもよい一溶媒の混合物を使用してもよい。大気圧~80psiの圧力を用い得る。触媒は、5~10%のPd/Cであり得、用いる触媒の量は50~300%w/wの範囲であり得る。該反応は、メタノール中のマグネシウム又はメタノール中のナトリウムアマルガムのような金属溶媒還元を用いることによって行ってもよい。該反応は、CoCl。のようなコバルト塩及びリガンド、好ましくは2,2′-ヒピリジル、1,10-フェナントロリン、ピスオキシム類等のような二座配位子の存在下において、LiBH4、NaBH4、KBH4等のようなアルカリ金属ホウ水素化物(borohydride)を用いても行い得る。)

もし、望むならば、

(e) 一般式(VIII)の化合物と一般式(IX)の化合物をそれらの立体異性体に分割 ことと、もし、望むならば

(f)それぞれステップ(c)及び(d)で得られた一般式(VIII)の化合物と一般式(IX)の化合物、又な分割されたそれらの立体異性体を、従来の方法によって、薬学的に許容されるそれらの塩、又は薬学的に許容されるそれらの溶媒和物に変化させることとを含む、式(I)の新規チアゾリジンジオン誘導体、それらの立体異性体、そ

れらの多形、それらの互変異性型、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容されるそれらの溶媒和物の調製法が提供される。

本発明のある実施態様において、一般式(VII)の化合物は、一般式(V)の化合物を一般式(X)の化合物

$$A-N \xrightarrow{B} X (CH_2)_{\overline{p}} L^2 (X)$$

(ここで、A、B、D、X及びpは上記の定義通りであり、L²は、塩化物、臭化物、若しくはヨウ化物のようなハロゲン化物基、又はメタンスルホネート、p-トルエンスルフェネート、トリフルオロメタンスルホネート等の脱離基である)に転換し、さらに一般式(X)の化合物と一般式(VI)の化合物(Arは上記の定義通りであり、R^bは水酸基である)を反応させることによって調製することができる。

一般式(V)の化合物は、塩化チオニル、CBr4/PPh3、CC14/PPh3、リンハロゲン化物のようなハロゲン化試薬を用いて、又は無溶媒下で、若しくはピリジン、DMAP、トリエチルアミン等のような塩基の存在下において、p-トルエンスルホニル塩化物、メタンスルホニル塩化物、トリフルオロメタンスルホニル塩化物若しくは無水物を用いることによって、一般式(X)の化合物に転換し得る。塩基の混合物を用いてもよい。これらの試薬は、1~4当量、好ましくは1~2当量で使用し得る。-10~100℃、好ましくは0~60℃の範囲の温度を使用し得る。該反応は、0.5~24時間、好ましくは1~12時間行い得る。

一般式 (VIII)の化合物を得るための、一般式 (X) の化合物と一般式 (VII)の化合物 ($R^L=OH$) との反応は、THF、DMF、DMSO、DME等のような溶媒又はそれらの混合物の存在下で行い得る。該反応は、不活性な環境下で行ってもよい。不活性な環境は、 N_2 、Ar又はHeのような不活性ガスを用いることによって維持し得る。該反応は、 K_2 CO $_3$ 、 Na_2 CO $_3$ 、若しくはNaHのような塩基又はそれらの混合物の存在下で実施し得る。反応温度は、 $20\sim120$ で、好ましくは $30\sim80$ での範囲の温度であり得る。反応時間は、 $1\sim24$ 時間、好ましくは $2\sim12$ 時間であり得る。

本発明の別の実施態様では、一般式(VII)の化合物は、一般式(XI)の化合物

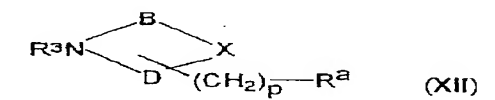
$$B$$
 $(CH_2)_{\tilde{p}}$
 O
 Ar
 (XI)

(ここで、B、D、X、Ar及びpは上記の定義通りである)

と一般式(III)の化合物とを反応させることによっても調製し得る。

一般式(XI)の化合物と一般式(III)との化合物との反応は、無溶媒下で、又はDMF、DMSO、アセトン、アセトニトリル、エタノール等のような溶媒若しくはそれらの混合物の存在下で行い得る。該反応は、不活性な環境下で行ってもよい。不活性な環境は、N₂、Ar又はHeのような不活性ガスを用いろことによって維持し得る。該反応は、無溶媒下で、又はK₂CO₂、Na₂CO₂、KOH、NaOH、NaH等のような塩基若しくはそれらの混合物の存在下で実施し得る。塩基の量は、1~20当量、好ましくは1~10当量の範囲であり得る。反応は、20~180℃の範囲の温度、好ましくは50~-150℃の範囲の温度で行い得る。反応時間は、1~48時間、好ましくは1~12時間の範囲であり得る。一般式(III)及び(XI)の化合物の量は、1~20当量、好ましく1~9当量の範囲であり得る。

次に一般式(XI)の化合物は、一般式(XII)の化合物



(ここで、B、D、X、Ar及びpは上記の定義通りであり、R³は保護基であり、R⁹は 脱離基である)

と一般式(VI)(R^b = OH)の化合物とを反応させた後、従来の方法を用いてN-保護基を除去することによって調製し得る。

一般式(VI)(R'=OH)の化合物と一般式(XII)の化合物との反応は、THF、DMF、DMSO、DME等のような溶媒又はそれらの混合物の存在下で行い得る。該反応は、不活性な環境下で行ってもよい。不活性な環境は、N2、Ar又はHeのような不活性ガスを用いることによって維持し得る。該反応は、K2CO3、Na2CO3、NaHのよう

な塩基又なそれらの混合物の存在下で実施し得る。反応温度は、20~120℃の範囲の温度、好ましくは30~80℃の範囲であり得る。反応時間は、1

~12時間、好ましくは2~6時間の範囲であり得る。N-保護基R³は、通常、酸処理によって、又は水素化によって、又は用いる保護基の性質に応じた適切な塩基の存在下の何れかで除去される。

本発明のさらに別の実施態様では、一般式(I)の化合物、それらの互変異性型、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、及び薬学的に許容されるそれらの溶媒和物は、得られた上記の一般式(V)の化合物(ここでR°はOH基)と一般式(XIII)の化合物

(ここで、R¹、R²及びArは上記の定義通りであり、R⁴はアシル基又はトリアリールメチル基のような水素又は窒素保護基である)

との反応によっても調製し得る。一般式(I)の化合物を得るための、一般式(V)の化合物と一般式(XIII)の化合物との反応は、ジシクロヘキシル尿素、PPh₂/DEAD等のようなトリアリールホスフィン/ジアルキルアザジカルボキシレートのような適切なカップリング試薬を用いて行い得る。該反応は、THF、DMF、CH₂C1₂、CHC1₃、トルエン、アセトニトリル、四塩化炭素等のような溶媒の存在下で行い得る。該反応は、不活性な環境下で行ってもよい。不活性な環境は、N₂、Ar又はHeのような不活性ガスを用いることによって維持し得る。該反応は、DMAP-HOBTの存在下で実施してもよく、それらは0.05~2当量、好ましくは0.25~1当量の範囲で使用し得る。反応温度は、0~100℃、好ましくは20~80℃の範囲の温度であり得る。反応時間は、0.5~24時間、好ましくは6~12時間であり得る。

本発明のさらに別の実施態様では、一般式(I)の化合物、それらの互変異性型、それらの立体異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容されるそれらの溶媒和物は、得られた上記の一般式(X)の化合物と上記の

一般式(XIII)の化合物との反応によっても調製し得る。

一般式(I)の化合物を得るための、一般式(X)の化合物と一般式(XIII)の化合物との反応は、THF、DMF、DMSO、DME等のような溶媒又はそれらの混合物の存

在下で行い得る。該反応は、不活性な環境下で行ってもよく、不活性な環境は、N2、Ar又はHeのような不活性ガスを用いることによって維持し得る。該反応は、水酸化ナトリウム又は水酸化カリウム等のアルカリ;炭酸ナトリウム又は炭酸カリウムのようなアルカリ金属炭酸塩、水素化ナトリウムのようなアルカリ金属水素化物;n-ブチルリチウムのような有機金属塩基;ゾーダアミドのようなアルカリ金属アミド、又はそれらの混合物のような塩基の存在下で実施してもよい。複数の溶媒及び塩基を用いることができる。塩基の量は、1~5当量、好ましくは1~3当量の範囲であり得る。反応温度は、0~120℃、好ましくは20~100℃の範囲の温度であり得る。反応時間は、0.5~24時間、好ましくは2~12時間の範囲であり得る。

本発明のさらに別の実施態様においては、上記の一般式(I)の化合物は、一般式(XIV)の化合物

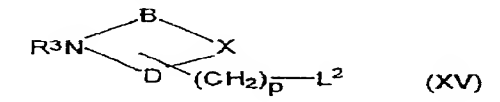
HN
$$R^1$$
 $(CH_2)_p$ $O-Ar$
 R^2
 NR^4
 (XIV)

(ここで、B、D、R¹、R²、R⁴、X、Ar及びpは上記の定義通りである)と上記の一般式(III)の化合物とを反応させることによって得ることができる。

一般式(I)の化合物を得るための、一般式(XIV)の化合物と一般式(III)の化合物との反応は、無溶媒下、又はDMF、DMSO、アセトン、アセトニトリル、エタノール、及びTHFのような溶媒若しくはそれらの混合物の存在下で行われ得る。該反応は、不活性な環境下で行ってもよい。不活性な環境は、N2、Ar又はHeのような下活性ガスを用いることによって維持し得る。該反応は、K2CO3、Na2CO3、KOH、NaOH、NaH等のような塩基又はそれらの混合物の存在下で実施し得る。塩基の

量は、1~20当量、好ましくは1~6当量の範囲であり得る。該反応は、20~180℃、好ましくは50~150℃の範囲の温度で行い得る。反応時間は、1~48時間、好ましくは1~12時間の範囲であり得る。一般式(III)及び(XIV)の化合物の量は、1~20当量、好ましくは1~5当量の範囲であり得る、

本発明の一側面によれば、一般式(XIII)の化合物と一般式(XV)の化合物

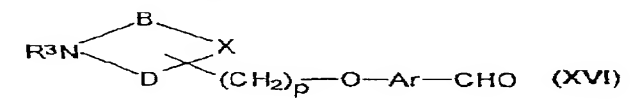


(ここで、B、D、R³、X、L²及びpは上記の定義通りである)

とを反応させた後に、従来の方法によって保護基を除去することを具備する一般式(XIV)の新規中間体の調製法が提供される。

一般式 (XIII)の化合物と一般式 (XV)の化合物との反応は、THF、DMF、DMSO、DME等のような溶媒又はそれらの混合物の存在下で行ない得る。該反応は、不活性な環境下で行ってもよい。不活性な環境は、N₂、Ar又はHeのような不活性ガスを用いることによって維持し得る。該反応は、K₂CO₃、Na₂CO₃、NaHのような塩基又はそれらの混合物の存在下で実施し得る。反応温度は、20~120℃の範囲、好ましくは30~80℃の範囲の温度であり得る。反応時間は、1~12時間、好ましくは2~6時間であり得る。

本発明の別の実施態様によれば、一般式(XIV)の化合物 (ここで、R¹とR²は両者で一つの結合を表す)は、一般式(XVI)の化合物



(ここで、B、D、Ar、X及びpは上記の定義通りであり、 R^3 はA- $(CH_2)_k$ -O-C(=Y)-を除く保護基である(ここで、Aはアリール又はヘテロアリール基を表し、kは1~4の整数であり、YはO、S又はNR(ここで、Rは、水素又は低級アルキル若し

くはアルコキシ基であり得る)から選択されるヘテロ原子である))と2,4-チア ゾリジンジオンを反応させた後、従来の方法によってN-保護基を除去することに よっても調製し得る。

一般式(XVI)の化合物と2,4チアゾリジンジオンとの反応は、酢酸ナトリウムの存在下において無溶媒で、又はベンゼン、トルエン、メトキシエタノールのような溶媒の存在下で行い得る。溶媒の混合物を使用してもよい。反応温度は、用いる溶媒に応じて、80~140℃の範囲であり得る。ピペリジニウムアセテート若しくは

ベンゾエート、又は酢酸ナトリウムのような適切な触媒を用いてもよい。反応中に生じた水は、例えば、ティーンスターク水分離機を用いることによって、又は分子ふるいのような水を吸収する物質を用いることによって、除去し得る。

本発明の別の実施態様では、一般式(I)の化合物(ここで、A、B、D、X、p及びArは上記の定義通りである)は、一般式(XVII)の化合物

$$A - N = X$$

$$(CH_2)_{\overline{p}} - O - A_{\Gamma} - CH_2 - CH - COOR$$

$$(XVII)$$

(ここで、A、B、D、X、p及びArは上記の定義通りであり、Jは塩素、臭素、又はヨウ素のようなハロゲン原子であり、Rは低級アルキル基である)とチオ尿素を反応させた後、酸で処理することによって調製し得る。

一般式(XVII)とチオ尿素との反応は、通常メタノール、エタノール、プロパノール、イソブタノール、2-メトキシブタノール等のアルロール溶媒、又はDMSO又はスルホネートの存在下で行われる。該反応は、20℃~用いる溶媒の還流温度の間の温度で行い得る。NaOAc、KOAc、NaOMe、NaOEt等のような塩基を使用することができる。該反応の後に、通常20~100℃で塩酸のような鉱酸と処理する。

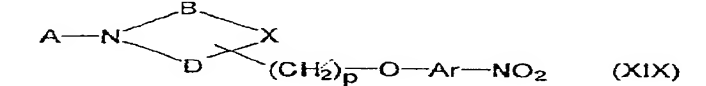
一般式(XVII)の化合物(ここで、Jはハロゲン原子である)は、アルカリ金属 亜硝酸塩を用いて、一般式(XVIII)のアミノ化合物

$$A-N \xrightarrow{B} X$$

$$(CH_2)_{\overline{D}} O-Ar-NH_2 \qquad (XVIII)$$

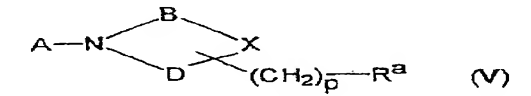
(ここで全ての記号は、上記の定義通りである)をジアゾ化した後、ハロゲン化水素酸と触媒量の酸化銅又はハロゲン化銅の存在下において、アクリル酸エステルで処理することによって調製し得る。

次に、一般式(XVIII)の化合物は、新規中間体(XIX)



(ここで、全ての記号は、上記の定義通りである)を従来の方法で還元すること によって調製し得る。

一般式(XIX)の新規中間体は、一般式(V)の化合物



(ここで、A、B、D、X及びpは上記の定義通りであり、R°は水酸基又は脱離基である)と一般式(XX)の化合物

$$R^b$$
—— Ar —— NO_2 (XX)

(ここで、R^bは塩素若しくはフッ素のようなハロゲン原子又は水酸基であり、Ar は上記の定義通りである)を反応させることによって調製することができる。

式(XIX)の化合物を得るための、式(V)の化合物と式(XX)の化合物との反応は、THF、DMF、DMSO、DME等のような溶媒又はそれらの混合物の存在下で行ない得る。該反応は、不活性な環境下で行ってもよく、N2、Ar又はHeのような不活性ガスを用いることによって不活性な環境を維持する。該反応は、K2CO3、Na2CO3、若

しくはNaHのような塩基又はそれらの混合物の存在下で実施し得る。反応温度は、20~120℃、好ましくは30~100℃の範囲であり得る。反応時間は、1~12時間、好ましくは2~6時間の範囲であり得る。

本発明の別の実施態様においては、一般式(XIX)の化合物は、一般式(XXI)の化合物

$$HN \xrightarrow{B} X$$

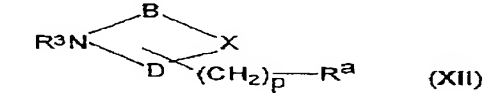
$$(CH_2)_{\overline{D}} - O - Ar - NO_2$$
(XXI)

(ここで、B、D、X、Ar及びpは上記の定義通りである) と一般式(III)の化合物と反応させることによっても調製し得る。

一般式(XXI)の化合物と一般式(III)の化合物との反応は、無溶媒下で、又はDMF、DMSO、アセトン、アセトニトリル若しくはエタノールのような溶媒の存在下で行い得る。溶媒の混合物を用いてもよい。不活性な環境は、N2、Ar又はHeのような下活性ガスを用いることによって維持し得る。該反応は、無溶媒下で、又は

K₂ CO₃、Na₂ CO₃、KOH、NaOH、NaH等のような塩基又はそれらの混合物の存在下で実施し得る。塩基の量は、1~20当量の範囲、好ましくは1~10当量の範囲であり得る。該反応は、20~180℃、好ましくは50~150℃の範囲の温度で行い得る。反応時間は、1~48時間、好ましくは1~12時間であり得る。一般式(III)と一般式(XXI)の化合物の量は、1~20当量、好ましくは1~9当量の範囲であり得る。

また一般式(XXI)の化合物は、一般式(XII)の化合物



(ここで、B、D、X、Ar及びpは上記の定義通りであり、R3は保護基であり、Raは脱離基である)と一般式(XX)(R = OH)の化合物を反応させた後、従来の方法を用いてN-保護基を除去することによって合成することができる。

一般式(XX)(R^b=OH)の化合物と一般式(XII)の化合物との反応は、THF、DMF、DMSO、DME等のような溶媒の存在下で行い得る。溶媒の混合物を用いても、よい。不活性な環境を用いてもよく、不活性な環境は、N₂、Ar又はHeのような不活性ガスを用いることによって維持し得る。該反応は、K₂CO₃、Na₂CO₃、若しくはNaHのような塩基の存在下で行い得る。反応温度は、20~120℃、好ましくは30~80℃の範囲であり得る。反応時間は、1~12時間、好ましくは2~6時間であり得る。N-保護基R³は、通常、酸処理によって、又は水素化によって、又は用いる保護基の性質に応じた適切な塩基の存在下で除去される。

従来の脱保護法には、塩酸、トリフルオロ酢酸のような酸、又はKOH、NaOH、NaOH、Na₂ CO₃、NaHCO₃、若しくはK₂ CO₃等のような塩基による処理が含まれる。これらの試薬は、水溶液として、又はメタノール、エタノール等のアルコール中の溶液として使用し得る。保護基がベンジル又は置換されたベンジル基である場合には、脱保護は、Pd/炭素のような触媒の存在下における気体水素によって、又は従来のトランスファー水素化法(transfer hydrogenation method)によって行うこともできる。

薬学的に許容される塩は、式(I)の化合物とエーテル、THF、メタノール、t-ブ

タノール、ジオキサン、イソプロパノール、エタノール等の溶媒中の水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、水素化ナトリウム、カリウムt-ブトキシド、水酸化カルシウム、水酸化マグネシウム等のような塩基1~4当量とを反応させることによって調製される。溶媒の混合物を用いてもよい。リシン、アルギニン、ジエタノールアミン、コリン、グアニジン及びそれらの誘導体などの有機塩基を用いてもよい。あるいは、酸付加塩は、酢酸エチル、エーテル、アルコール、アセトン、THF、ジオキサン等のような溶媒中の、塩化水素酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸、p-トルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、酢酸、クエン酸、マレイン酸、サリチル酸、ヒドロキシナフトエ酸、アスコルビン酸、パルミチン酸、コハク酸、安息香酸、ベンゼンスルホン酸、酒石酸等のような酸と処理することによって調製される。溶媒の混合物を用いてもよい。

本発明の一部を成す該化合物の立体異性体は、可能な場合には該プロセスの中

で、単一の鏡像異性体型の反応物を用いることによって、又は単一の鏡像異性体型の試薬又は触媒の存在下で反応を行うことによって、又は従来の方法によって立体異性体の混合物を分割することによって調製し得る。好適な方法には、微生物学的な分割、マンデル酸、カンファーズルホン酸、酒石酸、乳酸等のようなキラルな酸又はブルシン、キナアルカロイド(cinchona alkaloid)及びそれらの誘導体等のようなキラルな塩基と形成されたジアステレオマー塩を分割することが含まれる。

本発明の一部を成す一般式(I)の化合物の様々な多形は、種々の条件下で、式(I)の化合物を結晶化することによって調製し得る。例えば、再結晶のために、通常用いられる種々の溶媒又はそれらの混合物を用いること、異なる温度での結晶化すること、結晶化の間にきわめて早い冷却からきわめて遅い冷却までの様々な冷却モードを用いることである。多形は、化合物を加熱又は融解した後、徐々に又は急速に冷却することによって得ることもできる。多形の存在は、固体プローブNMR分光法、IR分光法、示差走査熱量測定(DSC)、粉末X線データ又はこのような他の技術によって決定し得る。

本発明は、上述した一般式(I)の化合物、それらの互変異性型、それらの立体 異性体、それらの多形、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容されるそれ

らの溶媒和物とともに通常の薬学的に利用される担体、希釈剤等を含有する薬学的組成物であって、II型糖尿病、グルコース寛容減損、脂血症障害、高血圧、冠状動脈性心疾患、及びアテローム性動脈硬化症を含む他の心臟血管疾患のようなインシュリン抵抗性が根本的な病態生理的機序であるような疾病の治療及び/又は予防;肥満及び乾癬を伴うインシュリン抵抗性の治療及び/又は予防に有用であり、糖尿病合併症及び多嚢性卵巣症候群(PCOS)、糖尿病性腎症、糸球体腎炎、糸球本硬化症、ネフローゼ症候群、高血圧性腎硬化症、末期性腎疾患及び微蛋白尿症を含むある種の腎疾患、並びにある種の摂食障害のような他の疾病を治療するのに有用であり(アルドースリダクターゼ阻害剤として)、痴呆症の認知機能を改善するのに有用である薬学低組成物も提供する。

該薬学的組成物は、錠剤、カプセル、粉末、シロップ、溶液、懸濁液等のような通常用いられる形態であり得、適切な固体若しくは液体担体又は希釈剤の中に、又は注射可能な溶液若しくは懸濁液を形成するための適切な無菌溶媒中に、香料甘味料を含有していてもよい。このような組成物は、典型的には、重量の1~25%、好ましくは1~15%の活性化合物を含有し、組成物の残りは、薬学的に許容される担体、希釈剤、又は溶媒である。

典型的な錠剤作成法を以下に例示する。

錠剤の作成例

a)	1)活性成分	30 g
	2) ラクトース	95 g
	3)コーンスターチ	30 g
	4)カルボキシメチルセルロース	4 4 g
	5)ステアリン酸マグネシフム	1 g

1000個の錠剤について200g

成分1~3を水と均一に混ぜて、減圧下で乾燥した後、顆粒状にする。成分4と5を該粒子とよく混合し、打錠機で圧縮して、各々30mgの活性成分を含む1000個の錠剤を調製する。

b)	1)活性成分	30 g
	2)リン酸カルシウム	90 g
	3)ラクトース	40 g
	4) コーンスターチ	35 g
	5)ポリビニルピロリドン	3.5g
	6) ステアリン酸マグネシウム	1.5g

1000個の錠剤について200g

成分1~4を成分5の水溶液で均一に湿らせて、減圧下で乾燥した後、顆粒状にする。成分6を加え、打錠機で圧縮して、30mgの活性成分1を含む1000個の錠剤を調製する。

上記の式(I)の化合物は、臨床的には、経口又は非経口投与経路の何れかによ

って、ヒトを含む哺乳類に投与される。より便利で、且つ痛みの可能性及び投与時の刺激もないので、経口経路による投与が好ましい。しかし、疾病又はその他の異常などで、患者が医薬を嚥下できない状況にある場合、経口投与後の吸収に障害がある場合には、該薬物は非経口投与しなければならない。何れの経路によっても、用量は、約0.10~200mg/患者のkg体重/日、又は好ましくは約0.10~50mg/患者のkg体重/日の範囲であり、単回で、又は分割して投与される。しかし、治療を受けている各患者の至適用量は、治療の責任者によって決定され、一般的には、最初は少ない用量を投与し、その後徐々に増加して最適な用量を決定する

適切な薬学的に許容される担体には、固体フィルター(solid filter)又は希
釈剤、及び無菌水溶液又は無菌有機溶液が含まれる。活性な化合物は、このよう
な薬学的組成物中に、上述した範囲内の所望の用量を提供するのに十分な量で存
在する。このように、経口投与のためには、化合物は、カプセル、錠剤、粉末、シロップ、溶液、懸濁液等を形成するのに適した固体若しくは液体の担体又は希
釈剤と組み合わせ得る。もし、望むならば、薬学的組成物は、香料、甘味料、賦
形剤等のような成分をさらに含有してもよい。非経口投与の場合、化合物は、注
射可能な溶液又は懸濁液を形成するための無菌水溶液又は無菌有機溶媒と組合わ
せ得る。例えば、コマ油又はピーナッツ油中の溶液、プロピレングリコール水溶
液等、及び水に可溶性である、該化合物の薬学的に許容される酸付加塩又はアル
カリ若しくは

アルカリ土類金属塩の水溶液を用いることができる。このようにして調製された 注射可能な溶液は、続いて静脈内、腹腔内、皮下、又は筋肉内に投与することが できるが、ヒトでは筋肉内投与が好ましい。

以下の実施例で、本発明をさらに詳細に説明するが、これは説明の目的だけで記載したものであり、それ故本発明の範囲を限定するものと解してはならない。 合成 1

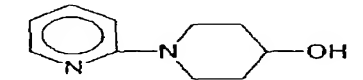
(S)-2-ヒドロキシメチル-1-(ピリジン-2-イル) ピロリジン

窒素ガスの下で、攪拌しながら2-クロロビリジン(118g)とL-プロリノール(70g)の混合物を160℃で4時間加熱した。該混合物を室温に冷却して水に注ぎ、該溶液をクロロホルムで繰り返し抽出した。該有機抽出液を集めて、乾燥し(Na2SO4)、濃縮した。溶離液としてCHC1。中の2%MeOHを用いるカラムクロマトグラフィーによって、未精製の産物を精製して、67.3g(54.5%)の表題の化合物をシロップ状の液体として得た。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.7(m, 1H), 2.05(m, 3H), 3.2-3.9(m, 4H), 4.25(m, 1H), 6.43(d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.58(t, J = 6.0 Hz, 1H), 7.5(m, 1H), 8.02(d, J = 4.2 Hz, 1H).

合成 2

1-(ピリジン-2-イル)-4-ピペリジノール



合成 1 で述べた操作と同様の操作によって、2-クロロピリジン(6.7g)及び4-ピペリジノール(4g)から、表題の化合物(3.5g、50%)を半固体として得た。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.6(m, 2H), 2.0(m, 2H), 3.15(m, 2H), 3.9(m, 1H), 4.1(m, 2H), 6.59(m, 1H), 6.67(d, J = 8.6 Hz, 1H), 7.45(m, 1H), 8.17(d, J = 3.6 Hz, 1H).

合成 3

4-ヒドロキシメチル-1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン

合成 1 で述べた操作と同様の操作によって、2-クロロピリジン(7.8g)及び4-ヒドロキシメチルピベリジン(2g)から、シロップ状の液体として表題の化合物(2.7g、80%)を得た。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.3(m, 2H), 1.8(m, 3H), 2.84(t, J = 11.7 Hz, 2H), 3.54(d, J = 6.2 Hz, 2H), 4.32(approx. d, J = 13.0 Hz, 2H), 6.59(t, J = 5.9 Hz, 1H), 6.67(d, J = 8.8 Hz, 1H), 7.46(m, 1H), 8.18(d, J = 3.6 Hz, 1H).

合成 4

合成 5

1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イルメタンスルホネート

ジクロロメタン (30 mL) 中の、合成 2 で得た産物 (3.25g)及びトリエチルアミン (8 mL) の氷冷した溶液 (約0℃) に、メタンスルホニルクロリド (1.7 mL) を加えた。室温で、該混合物を12時間攪拌した。これが終了した後に、反応混合物を水で洗浄し、乾燥して (CaCl₂)、濃縮し、4.7g (100%) の表題の化合物を得た (融点66~68℃)。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.8-2.2(m, 4H), 3.06(s, 3H), 3.4(m, 2H), 3.9(in, 2H), 5.0(in, 1H), 6.7(m, 2H), 7.5(m, 1H), 8.18(d, J=3.6 Hz, 1H).

[1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イル]メチルメタンスルホネート

合成4で用いた操作と同様の操作によって、合成3で得た4-ヒドロキシメチル-1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン(1.8g)とメタンスルホニルクロリド(0.8mL)から、表題の化合物(2.1g、83%)を半固体として合成した。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.35(m, 2H), 1.8-2.15(m, 3H), 2.85(t, J = 12.2Hz, 2H), 3.02(s, 3H), 4.1(d, J = 6.2 Hz, 2H), 4.35(approx. d, J = 12.8 Hz, 2H), 6.6(m, 2H). 2.48(t, J = 7.8 Hz, 1H), 8.18(d, J = 3.8 Hz, 1H).

合成 6

4-[1-(エトキシカルボニル)ピペリジン-4-イルオキシ]ベンズアルデヒド

ドライDMF(75mL)中の1-(エトキシカルボニル)ピペリジン-4イルメタンスルフォネート(10g)と4-ヒドロキシベンズアルデヒド(5.8g)の混合物に、K2CO3(11g)を加え、該混合物を80℃で12時間攪拌した。これが終了した後に、該反応混合物を冷却し、水を加え、EtOAcで抽出した。5%のNa2CO3水溶液、続いて塩水で該EtOAc抽出物を洗浄し、無水の硫酸ナトリウム上で乾燥させた。次に、減圧下で蒸留することによって、該溶媒を除去し、半固体として表題の化合物7g(63.6%)を得た、

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.28(t, J = 7 Hz, 3H), 1.7-2.1(m, 4H), 3.45(m, 2H), 3.75(m, 2H), 4.15(q, J = 7 Hz, 2H), 4.63(m, 1H), 7.01(d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.84(d, J = 8.8 Hz, 2H), 9.89(s, 1H).

合成 7

4-(ピペリジン-4-イルオキシ)ベンズアルデヒド

合成 6 で得た化合物 (4.5g)と濃塩酸 (40mL)の混合物を100℃で12時間攪拌した。該反応混合物を真空下で濃縮した。残留物を水で希釈し、飽和NaHCO₃水溶液で中和し、CHCl₃で抽出して、乾燥 (CaCl₂)し、真空下で濃縮して、表題の化合物(3g、90%)を半固体として得た。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.75(m, 2H), 2.05(m, 2H), 2.75(m, 2H), 3.2(m, 2H), 4.55(m, 1H), 7.01(d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.83(d, J = 8.6 Hz, 2H) 9.89(s, 1H).

合成 8

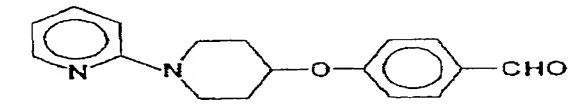
(S)-4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシ]ベンズアルデヒド

冷却しながら、DMF 300mL中のハロゲン化ナトリウム 16.1gの懸濁液(60%w/w分散液)に、DMF 300mL中の合成1で得られた産物40gの溶液を滴下させて添加した。次に、該混合物を室温で1時間攪拌した後、200mLのDMF中の4-フルオロベンズアルデヒド47.7mLを滴下させながら室温で添加した。続いて、該反応混合液を80℃で4時間攪拌した。これが終了した後、該反応混合液に水を加えた。EtOAcで、該混合物を抽出して、無水の硫酸ナトリウム上で乾燥した。減圧下で、該溶媒を乾燥するまで蒸発させた。石油エーテル中の5~10%のEtOAc(グラジエント溶出)を用いて、シリカゲル上で該未精製の産物のクロマトグラフィーを行い、表題の化合物42.5g(67%)を半固体として得た。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.1(m, 4H), 3.3(m, 1H), 3.5(m, 1H), 3.96(t, J=8.7 Hz, 1H), 4.4(dd, J=9.6 及び 3.4 Hz, 1H), 4.55(m, 1H), 6.41(d, J=8.8 Hz, 1H), 6.59(m, 1H), 7.13(d, J=8.8 Hz, 2H), 7.46(m, 1H), 7.82(d, J=8.8 Hz, 2H), 8.18(d, J=3.8 Hz, 1H), 9.87(s, 1H).

合成 9

4-[1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イルオキシ]ベンズアルデヒド



方 法 A:

ドライ DMF (30 mL) 中の、合成 4 で得た 1-(ピリジン-2- イル) ピペリジン-4 イルメタンスルフォネート (4.5 g) と <math>4-ヒドロキシベンズアルデヒド (2.5 g) の混合物に、 K_2 CO $_3$ (9.7 g) を加え、該混合物を 80 $\mathbb C$ で 10 時間 攪拌した。これが終了した後に、該反応混合物を冷却し、水を加え、EtOAcで抽出した。 5%の Na $_2$ CO $_3$ 水溶液、続いて塩水で該 EtOAc抽出物を洗浄し、無水の硫酸ナトリウム上で乾燥させた。次に、減圧下で蒸留することによって、該溶媒を除去し、表題の化合物1.8 g (36.3%)を得た(融点 $114 \sim 116$ $\mathbb C$)。

方法 B

表題の化合物(0.6g、43%)は、合成 1 に記載された操作と同様の操作によって、合成 7 で得た4-(4-ピペリジンイルオキシ)ベンズアルデヒド(1.0g)と2-クロロピリジン(3.6mL)から淡黄色の固体(融点114~116)としても合成された。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.9(m, 2H), 2.1(m, 2H), 3.5(m, 2H), 3.9(m, 2H), 4.7(m, 1H), 6.7(m, 2H), 7.03(d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.49(m, 1H), 7.85(d, J = 8.8 Hz, 2H), 8.2(d, J = 3.4 Hz, 1H), 9.89(s, 1H).

合成10

4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イル]メトキシ]ベンズアルデヒド

合成9の方法Aで述べた操作と同様の操作によって、合成5で得た[1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イル]メチルメタンスルホネート(2.0g)と4-ヒドロキシベンズアルデヒド(1.1g)から表題の化合物(1.0g、45%)を半固体として合成した

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.45(m, 2H), 1.8-2.25(m, 3H), 2.89(m, 2H), 3.92(d, J = 6.2 Hz, 2H), 4.36(approx. d, J = 12.8 Hz, 2H), 6.62(m, 2H), 6.99(d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.47(m, 1H), 7.83(d, J = 8.6 Hz, 2H), 8.19(d, J = 3.6 Hz, 1H), 9.88(s, 1H).

合成11

4-[2-[4-(ピリジン-2-イル)ピペラジン-1-イル]エトキシ]ベンズアルデヒド

合成9の方法Aで述べた操作と類似の操作によって、2-[4-(ピリジン-2-イル)ピペラジン-1-イル]エチルクロリド、HC1塩(2g)と4-ヒドロキシベンズアルデヒド(1.4g)から表題の化合物(2.0g、84%)を濃厚な液体として合成した。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.78(t, J = 4.6 Hz, 4H), 2.96(t, J = 5.6 Hz, 2H), 3.64(t, J = 5 Hz, 4H), 4.29(t, J = 5.4 Hz, 2H), 6.66(m, 2H), 7.03(d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.5(m, 1H), 7.85(d, J = 8.6 Hz, 2H), 8.2(d, J = 3.8 Hz, 1H), 9.9(s, 1H).

合成12

(S)-2-ヒドロキシメチル-1-(キノリン-2-イル)ピロリジン

合成 1 で述べた操作と同様の操作によって、2-クロロキノリン(4g)とL-プロリノール(14.8g)から表題の化合物(6g、100%)をシロップ状の液体として合成した

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.7(m, 1H), 2.1(m, 3H), 3.4-3.9(m, 4H). 4.5(m, 1H), 6.76(d, J = 9.0 Hz, 1H), 7.2(m, 1H), 7.6(m, 3H), 7.89(d.J = 9.0 Hz, 1H).

合成 1 3

(S)-4-[[1-(キノリン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシ]ベンズアルデヒド

合成 8 で述べた操作と類似の操作によって、合成12で得た(S)-2-ヒドロキシメチル-1-(キノリン-2-イル)ピロリジン(3g)と4-フルオロベンズアルデヒド(2.8mL)から表題の化合物(1.6g、37%)を濃厚な液体として合成した。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.2(m, 4H), 3.45(m, 1H), 3.7(m, 1H), 4.0(t, J = 9.3 Hz, 1H), 4.64(dd, J = 10.0 及び 3.0 Hz, 1H), 4.8(m, 1H), 6.8(d, J = 9.0 Hz, 1H), 6.9-8.0(complex, 9H), 9.9(s, 1H).

合成14

(S)-4-[[1-(キノリン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシ]ニトロベンゼン

DMF(50mL)中のハロゲン化ナトリウム5.2gの懸濁液(ミネラルオイル中の50% w/w分散液)に、DMF(100mL)中の合成12で得られた産物16.5gの溶液を滴下させて添加した。該混合液を室温で0.5時間攪拌した後に、12.3gの1-フルオロ-4-ニトロベンゼンを滴下させて添加し、次に該混合液を同じ温度で12時間攪拌した。これが終了した後に、水を添加し、生じた固体をろ過し、過剰量の水で洗浄して、乾燥し、表題の化合物9g(30%)を得た(118~120℃)。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.15(m, 4H), 3.45(m, 1H), 3.7(m, 1H), 4.0(t, J = 9.4 Hz, 1H), 4.65(dd, J = 10.0 及び 3.2 Hz, 1H), 4.8(bs, 1H), 6.77(d, J = 9.2 Hz, 1H), 7.25(m, 1H), 7.38(d, J = 9.2 Hz, 2H), 7.65(m, 2H), 7.75(d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.91(d, J = 9.0 Hz, 1H), 8.25(d, J = 9.2 Hz, 2H).

合成15

(S)-4-[[1-(キノリン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシ]アニリン

EtOH(40mL)及び濃HC1(40mL)中の、合成14で得た(S)-4-[[1-(キノリン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシ]ニトロベンゼン(6g)の溶液に、鉄粉(9.6g)を少量ずつ加えた。該反応混合物を室温で1時間攪拌した。該溶液をろ過し、該ろ過物を乾燥するまで蒸発させた。該残留物を水及び中性にした(pH7)NaHCO。水溶液で希釈し、CHC1。で抽出して、乾燥し(CaC1₂)、濃縮して表題の化合物5.5g(100%)を黒色の固体として得た(融点138~140℃)。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.15(m, 4H), 3.5(m, 1H), 3.6-4.0(m, 2H), 4.37(dd, J = 10.0 及び 3.4 Hz, 1H), 4.7(bs, 1H), 6.68(d, J = 8.8 Hz, 2H), 6.79(d, J = 9.2 Hz, 1H), 6.98(d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.72(t, J = 7.6 Hz, 1H), 7.6(m, 2H), 7.74(d, J = 8.2 Hz, 1H), 7.87(d, J = 9.0 Hz, 1H).

合成16

エチル 2-ブロモ-3-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニル]プロパネート

攪拌、氷冷された、合成15で得た(S)-4-[[1-(キノリン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシ]アニリン(5g)、HBr水溶液(48%、8.5mL)、MeOH(15mL)及びアセトン(37mL)の混合物に、5℃以下で、水(2.1mL)中のNaNO₂(1.2g)の溶液を滴下させて添加した。該溶液を5℃で30分間攪拌して、アクリル酸エチル(10mL)を加え、温度を60℃に上昇させた。激しく攪拌した混合物に、Cu₂0粉末(140mg)を少量ずつ加えた。N₂ガスの発生が終了した後、該反応混合液を真空下で濃縮した。該残留物を水で希釈した後、濃NH₄0Hでアルカリにして、EtOAcで抽出した。EtOAc抽出液を塩水で洗浄し、乾燥させ(Na₂SO₄)、真空下で濃縮した。クロロホルム中のメタノール0~10%(グラジエント溶出)を用いて、シリカゲル上で該未精製産物のクロマトグラフィーを行い、2.6g(34%)の表題の化合物を濃厚な液体として得た。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.25(t, J = 7.2 Hz, 3H), 2.15(m, 4H), 3.2(dd, J = 14.0 及び 6.8 Hz, 1H), 3.35-3.6(m, 2H), 3.7(m, 1H), 3.89(t, J = 9.4 Hz, 1H), 4.2(m, 2H), 4.3-4.6(m, 2H), 4.8(bs, 1H), 6.79(d, J = 9 Hz, 1H), 7.2(m, 5H), 7.6(m, 2H), 7.75(d, J = 8.2 Hz, 1H), 7.88(d, J = 9.0 Hz, 1H).

合成17

(S)-2-ヒドロキシメチル-1-(レピジン-2-イル)ピロリジン

合成 1 で述べた操作と同様の操作によって、2-クロロレピジン(17.3g)とL-プコリノール(59g)から表題の化合物(22g、94%)を濃厚な液体として合成した。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.7(m, 1H), 2.1(m, 3H), 2.6(s, 3H), 3.4-3.9(m, 4H), 4.5(m, 1H), 6.6(s, 1H), 7.25(m, 1H), 7.52(t, J = 7.4 Hz, 1H), 7.62(d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.75(d, J = 8.0 Hz, 1H).

合成18

(S)-4-[[1-(レピジン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシ]ベンズアルデヒド

合成 8 で述べた方法と同様の方法で、合成17で得た(S)-2-ヒドロキシメチル-1-(レピジン-2-イル)ピロリジン(0.5g)と4-フルオロベンズアルデヒド(0.33mL)から表題の化合物(0.25、35%)を濃厚な液体として合成した。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.15(m, 4H), 2.6(s, 3H), 3.45(m, 1H), 3.7(m, 1H), 4.0(t, J = 9.4 Hz, 1H), 4.65(m, 1H), 4.8(m, 1H), 6.65(s, 1H), 7.2-8.05(complex, 8H), 9.9(s, 1H).

合成 1 9

(S)-4-[[1-(レピジン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシニトロベンゼン

合成14で用いた操作と同様の操作によって、合成17で得た(S)-2-ヒドロキシメチル-1-(レピジン-2-イル)ピロリジン(10g)と1-フルオロ-4-ニトロベンゼン(5.3 mL)から表題の化合物(8g、53%)を黄色の固体として合成した。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.15(m, 4H), 2.6(s, 3H), 3.4(m, 1H), 3.65(m, 1H), 4.0(t, J = 9.5 Hz, 1H), 4.65(dd, J = 10 及び 3 Hz, 1H), 4.8(bs, 1H), 6.65(s, 1H), 7.25(t, J = 7.4 Hz, 1H), 7.37(d, J = 9.2 Hz, 2H), 7.1(m, 1H), 7.7(t, J = 8.6 Hz, 2H), 8.24(d, J = 9.2 Hz, 2H).

合成 2 0

(S)-4[[1-(レピジン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシ]アニリン

合成19で得た(S)-4[[1-(レピジン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシニトロベンゼン(5g)をEtOAc(20mL)中に溶かし、活性炭(0.5g)上の10%パラジウムの存在下で水素(50psi)を用いて、水素の取り込みが止むまで(ほぼ16時間)、室温で還元した。該溶液を一層のセライトに通してろ過し、該フィルターパッドを

EtOAcで徹底的に洗浄した。ろ過物を集めて、乾燥するまで減圧下で蒸発させた。クロロホルム中のメタノール1~10%(グラジエント溶出)を用いて、シリカゲル上で該未精製産物のクロマトグラフィーを行い、4.6g(100%)の表題の化合物を濃厚な液体として得た。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2,1(m, 4H), 2.6(s, 3H).3.5(m, 1H), 3.6-3.9(m, 2H), 4.35(dd, J = 9.8 及び 3.2 Hz, 1H), 4.7(bs, 1H), 6.7(m, 3H), 7.0(d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.24(m, 1H), 7.5(m, 1H), 7.76(t, J = 7.2 Hz, 2H).

合成21

エチル-2-クロロ-3-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニル]プロパノエート

HBrの代わりにHC1を用いたことを除いて、合成16で述べた操作と類似の操作によって、合成20で得た(S)-4[[1-(レピジン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシ]アニリン(13.7g)から表題の化合物(15g、85%)を濃厚な液体として合成した

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.25(t, J = 7.2 Hz, 3H), 2.15(m, 4H), 2.6(s, 3H), 3.12(dd, J = 14.0 及び 7.6 Hz, 1H), 3.32(dd, J = 14.2 及び 7.6 Hz, 1H), 3.5(m, 1H), 3.7(m, 1H), 3.86(t, J = 9.2 Hz, 1H), 4.2(q, J = 7.2 Hz, 2H), 4.4(m, 2H), 4.7(bs, 1H), 6.65(s, 1H), 7.2(m, 5H), 7.6(m, 1H), 7.77(t, J = 6.8 Hz, 2H).

式 2 2

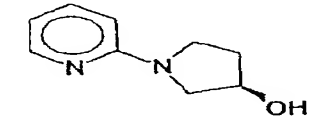
エチル-2-ブロモ-3-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニル]プロパノエート

合成 1 6 で述べた操作と類似の操作によって、合成20で得た(S)-4[[1-(レピジン-2-イル)ピロリジン-2-イル]メトキシ]アニリン(4.6g)から表題の化合物(1.5g、23%)を濃厚な液体として合成した。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.26(t, J = 7.2 Hz, 3H), 2.15(m, 4H), 2.6(s, 3H), 3.21(dd, J = 14.2 及び 7.0 Hz, 1H), 3.35-3.6(m, 2H), 3.7(m, 1H), 3.9(m, 1H), 4.2(m, 2H), 4.37(t, J = 7.8 Hz, 1H), 4.48(dd, J = 9.8 及び 3.4 Hz, 1H), 4.75(bs, 1H), 6.7(s, 1H), 7.1-7.4(m, 5H), 7.6(m, 1H), 7.8(m, 2H).

合成 2 3

(3R)-ヒドロキシ-1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン



合成 1 で述べた操作と同様の操作によって、2-クロロピリジン(40g)とL-プロリノール(10g)から表題の化合物(2.9g、15%)を濃厚な液体として合成した。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.1(m, 2H), 2.8(bs, D₂O と交換可能, 1H), 3.6(m, 4H), 4.6(bs, 1H), 6.35(d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.55(m, 1H), 7.45(m, 1H), 8.13(d, J = 4.6 Hz, 1H).

合成 2 4

(3R)-1-ピリジン-2-イル)-3-ピロリジンメタンスルフォネート

合成4で用いた操作と類似の操作によって、合成23で得た(3R)-3-ヒドロキシー1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン(0.2g)とメタンスルホニルクロリド(0.18mL)から表題の化合物(0.3g、100%)を濃厚な液体として合成した。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.35(m, 2H), 3.0(s, 3H), 3.65(m, 2H), 3.8(m, 2H), 5.4(m, 1H), 6.38(d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.6(m, 1H), 7.5(m, 1H), 8.16(d, J = 4.0 Hz, 1H).

合成25

(3S)-4-[1-(ピリジン-2-イル)ピロリジン-3-イルオキシ]ベンズアルデヒド

合成 9 の方法 A で述べた操作と同様の操作によって、合成24で得た(3R)-1-ピリジン-2-イル)-3-ピロリジンメタンスルフォネート(0.2g)と4-ヒドロキシベンズアルデヒド(0.12g)から表題の化合物(0.15g、68%)を濃厚な液体として合成した。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.35(m, 2H), 3.65(m, 2H), 3.8(m,2H), 5.15(bs, 1H), 6.4(m, 1H), 6.6(m, 1H), 7.0(d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.45(m, 1H), 7.84(d, J = 8.6 Hz, 2H), 8.16(d, J = 2.8 Hz, 1H), 9.89(s, 1H).

合成 2 6

2-ヒドロキシメチル-4-(ピリジン-2-イル)モルホリン

合成1で述べた操作と類似の操作によって、2-クロロピリジン(54.32g)と2-ヒドロキシメチルモルホリン(28.0g)から表題の化合物(33.0g、72%)を濃厚な液体として合成した。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.70-2.90(m, 1H), 2.98(td, J = 11.95 及 び 3.33 Hz, 1H), 3.56-3.90(m, 4H), 3.90-4.20(m, 3H), 6.58-6.79(m, 2H), 7.51(t, J = 6.89 Hz, 1H), 8.20(d, J = 3.73 Hz, 1H).

合成 2 7

4-[[-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]ベンズアルデヒド

合成 8 で述べた操作と類似の操作によって、合成26から得た2-ヒドロキシメチル-4-(ピリジン-2-イル)モルホリン(33.5g)と4-フルオロベンズアルデヒド(27.85g)から表題の化合物(39.0g、76%)をシロップ状の液体として合成した。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.89(td, J = 12.36 及び 1.89 Hz, 1H), 3.05(td, J = 12.36 及び 3.46 Hz, 1H), 3.70-4.40(m, 7H), 6.60-6.80(m, 2H), 7.06(d, J = 8.72 Hz, 2H), 7.54(t, J = 7.20 Hz, 1H), 7.85(d, J = 8.72 Hz, 2H), 8.25(d, J = 3.83 Hz, 1H), 9.90(s, 1H).

実施例1

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン

 $[\alpha]_{D}^{27} = -73.6(c.1.0, DMS0)$

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.15(m, 4H), 3.30(m, 1H), 3.55(m, 1H), 3.79(t, J= 9.2 Hz, 1H), 4.35(dd, J= 9.0 及び 3.2 Hz, 1H), 4.6(m, 1H), 6.47(d, J= 8.4 Hz, 1H), 6.65(t, J= 6.8 Hz, 1H), 7.01(d, J= 8.8 Hz, 2H), 7.31(d, J= 8.8 Hz, 2H), 7.48(s, 1H), 7.56(t, J= 6.0 Hz, 1H), 8.16(d, J= 3.8 Hz, 1H).

実 施 例 2

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン

攪拌されている、メタノール(250mL)中の実施例1で得た産物(10g)の懸濁液に、室温でマグネシムターニング (magnesium turning) (10.8g)を加えて、該反応混合物を室温で4時間攪拌した。該反応混合物を氷水(100mL)に添加し、塩酸の水溶液を用いて、pHを6.5~7.0に調整し、クコロホルム(3×150mL)で該溶液を抽出した。有機抽出物を集めて水で洗浄し、乾燥して(CaCl2)、減圧下で溶媒を除

去し

た。クロロホルム中の0.5%メタノールを用いて、残余物をシリカゲルのクロマトグラフィーにかけ、表題の化合物6.5g(65%)を得た((融点79~80℃)。

 $[\alpha]_{p}^{27} = -107.9(c.1.0, CHCl_3)$

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.1(m, 4H), 3.05(m, 1H), 3.2-3.6(m, 3H), 3.82(t, J = 8.8 Hz, 1H), 4.15(m, 1H), 4.45(m, 2H), 6.44(d, J = 8.6 Hz, 1H), 6.56(t, J = 6.0 Hz, 1H), 6.9(d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.15(d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.46(m, 1H), 8.14(d, J = 2.4 Hz, 1H).

実施例3

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ブリジン-2,4-ジオン

実施例 1 で述べた操作と類似の操作によって、合成 9 で得た4-[1-(ピリジン-2-7 ル)-4-ピペリジンイルオキシ]ベンズアルデヒド(1.5g)から表題の化合物(1.5g,74%)を合成した(融点218~220℃)。

¹H NMR(CDCl₃ + DMSO-d₆, 200 MHz): d 1.9(m, 2H), 2.1(m, 2H), 3.5(m, 2H), 3.9(m, 2H), 4.65(m, 1H), 6.62(t, J = 5.9 Hz, 1H), 6.72(d, J = 8.6 Hz, 1H), 7.02(d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.5(m, 3H), 7.74(s, 1H), 8.18(d, J = 4.0 Hz, 1H).

実施例4

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)ピペリジン-4-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン

実施例 1 で述べた操作と類似の操作によって、合成10で得た4-[1-(ピリジン-2-1-イル)ピペリジン-4-イル]メトキシ]ベンズアルデヒド(0.55g)から表題の化合物(0.46g,63%)を合成した(融点233.4℃)。

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 1.45(m, 2H), 1.9-2.2(m, 3H), 2.9(t, J = 1 1.7 Hz, 2H), 3.9(d, J = 6.2 Hz, 2H), 4.38(approx. d, J = 13.0 Hz, 2H), 6.61(t, J = 5.8 Hz, 1H), 6.71(d, J = 8.6 Hz, 1H), 6.99(d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.5(m, 3H), 7.75(s, 1H), 8.18(d, J = 3.8 Hz, 1H).

実施例 5

5-[4-[2-[4-(ピリジン-2-イル)ピペラジン-1-イル]エトキシ]フェニルメチレン] チアゾリジン-2,4-ジオン

実施例 1 で述べた操作と類似の操作によって、合成11で得た4-[2-[4-(ピリジン-2-イル)ピペラジン-1-イル]エトキシ]ベンズアルデヒド(1.0g)から表題の化合物(0.85g,64%)を合成した(融点158~160℃)。

¹H NMR(CDCl₃ + DMSO-d₆ 200 MHz): d 2.88(m, 4H), 2.98(m, 2H), 3.65(m, 4H), 4.25(m, 2H), 6.67(m, 2H), 6.92(d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.33(d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.48(m, 2H), 8.2(d, J = 3.6 Hz, 1H).

実施例 6

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]

チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩

ドライアセトン (2L) 中の実施例 1 で得た産物 (50g) とマレイン酸 (16.7g) の溶液を室温で20時間攪拌した。これが終了した後に、生じた固体をろ過し、冷たいアセトン $(2\times 200\text{mL})$ で洗浄して、減圧下で乾燥し、表題の化合物 52g(80%) を得た(融点 132%)。

 $[\alpha]_{D^{27}} = -77.3 (c. 1.0, DMSO)$

 1 H NMR(CDCl₃ + DMSO-d₆, 200 MHz): d 2.13(bs, 4H), 3.34(m, 1H), 3.56(m, 1H), 4.05(m, 1H), 4.28(dd, J = 9.6 及び 3.8 Hz, 1H), 4.53(bs, 1H), 6.25(s, 2H), 6.76(m, 2H), 7.19(d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.59(d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.72(m, 1H), 7.79(s, 1H), 8.13(d, J = 4.2 Hz, 1H), 12.6(bs, D₂O と交換可能, 1H).

実施例 7

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩

ドライアセトン(2L)中の実施例1で得た産物(40g)の溶液に、ドライHC1ガスを 0℃で30分間通気した。生じた固体をろ過し、冷たいアセトン(2×200mL)で洗浄 して、減圧下で乾燥し、表題の化合物33g(78%)を白色固体として得た(融点241 ~243℃)。

 $[\alpha]_{D}^{27} = -131.9 (c.1.0, DMSO)$

¹H NMR(DMSO-d₆, 200 MHz): d 2.1(m, 4H), 3.5(m, 1H), 3.8(m, 1H), 4.19(d, J = 5.4 Hz, 2H), 4.8(m, 1H), 6.95(t, J = 6.4 Hz, 1H), 7.06(d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.29(d, J = 9.0 Hz, 1H), 7.54(d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.74(s, 1H), 8.0(m, 2H), 12.6(bs, D₂O と交換可能, 1H), 14.0(bs, D₂O と交換可能, 1H).

実施例 8

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩

実施例 1 で得た5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン(1g)の溶液に、室温でMeOH(10mL)中のNaOMe[MeOH(5mL)中にNa(66mg)を溶かすことによってインシチュで合成した]を加えた。該反応混合液を室温で 1 時間攪拌した後、Et₂O(10mL)で希釈した。生じた固体をろ過し、減圧下においてP₂O₅で乾燥させ、表題の産物400mg(38%)を白色固体として得た(融点254~256℃)。

 $[\alpha]_{p}^{27} = -85.2(c.1.0, DMSO)$

 1 H NMR(DMSO-d₆, 200 MHz): d 2.0(m, 4H), 3.2(m, 1H), 3.5(m, 1H), 3.88(t, J = 8.8 Hz, 1H), 4.21(dd, J = 9.2 及び 3.0 Hz, 1H), 4.4(bs, 1H), 6.55(m, 2H), 7.06(d, J = 8.8 Hz, 2H), 7.24(s, 1H), 7.5(m, 3H), 8.11(d, J = 4.0 Hz, 1H).

実施例9

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2, 4-ジオン、マレイン酸塩

実施例 6 で述べた操作と同様の操作によって、実施例 2 で得た5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン(2g)から表題の化合物(2g、76%)を白色固体として得た(融点58~60℃)。

 $[\alpha]_{p}^{27} = -80.5 (c.1.27, DMSO)$

1H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.25(m, 4H), 3.05-3.4(m, 2H), 3.6(m, 1H), 3.8(m, 1H), 4.1(m, 2H), 4.5(m, 1H), 4.7(m, 1H), 6.3(s, 2H), 6.7-7.0(m, 4H), 7.12(d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.69(t, J = 7.4 Hz, 1H), 8.23(d, J = 4.4 Hz, 1H).

実施例10

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩

実施例 8 で述べた操作と同様の操作によって、実施例 2 で得た5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン(2.7g)から表題の化合物(0.7g、25%)を白色固体として得た(融点260~262℃)。

 $[\alpha]_{D}^{27} = -63.0(c, 0.5, DMSO)$

 1 H NMR(DMSO-d₆, 200 MHz): d 2.05(m, 4H), 2.45-2.7(m, 2H), 3.25(m, 1H), 3.5(m, 1H), 3.8(t, J = 8.8 Hz, 1H), 4.1(m, 2H), 4.4(bs, 1H), 6.55(m, 2H),

6.89(d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.1(d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.5(m, 1H), 8.12(d, J = 3.8 Hz, 1H).

実施例11

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン

実施例 1 で述べた操作と同様の操作によって、合成13で得た4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]ベンズアルデヒド(1.5g)から表題の化合物(2g、100%)を淡黄色の固体として得た(融点260~262℃)。

 $[\alpha]_{D}^{27} = +49.2(c.1.0, DMSO)$

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.15(m, 4H), 3.45(m, 1H), 3.7(m, 1H), 4.0(t, J = 9.2 Hz, 1H), 4.58(dd, J = 10,0 及び 2.9 Hz, 1H), 4.8(m, 1H), 6.78(d, J = 8.8 Hz, 1H), 7.15-8.0(complex, 10H).

実施例12

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン

合成16で得られたエチル2-ブロモ-3-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリ ジン-2-イル]メトキシ]フェニル]プロパノエート(2.5g)、チオ尿素(0.76g)、 NaOAc(0.82g)、及びEtOH(25mL)の混合物を還流しながら 4 時間攪拌して、EtOAcで抽出し、乾燥して(Na2SO4)、濃縮し、2-イミノ-5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]ベンジル]-4-チアゾリジンジオンを得て、さらなる精製を行わずに、次のステップで用いた。

上記の産物、2N HC1(15mL)及びEtOH(30mL)の混合物を還流しながら12時間攪拌した。反応混合物は、真空下で濃縮した。残留物を水で希釈し、飽和NaHCO。水溶液で中和して、酢酸エチルで抽出した。EtOAc抽出物を塩水で洗浄し、乾燥させ(Na2SO4)、真空下で濃縮した。溶離液としてCHC1。中の0~10%MeOHを用いるシリカゲルのクロマトグラフィーに残留物をかけて、表題の化合物(1.6g、68%)を淡黄色の固体として得た(融点81~83℃)

 $[\alpha]_{D}^{27} = -13.8(c.1.0, DMSO)$

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.1(m, 4H), 3.1(dd, J = 14.0 及び 10.0Hz, 1H), 3.5(m, 2H), 3.69(t, J = 8.0Hz, 1H), 3.9(t, J = 9.2Hz, 1H), 4.5(m, 2H), 4.75(bs, 1H), 6.78(d, J = 9.2Hz, 1H), 7.2(m, 5H), 7.6(m, 2H), 7.73(d, J = 8.4Hz, 1H), 7.87(d, J = 8.8Hz, 1H).

実施例13

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩

実施例 6 で述べた操作と同様の操作によって、実施例12で得た5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン(1.0g)から表題の化合物(0.85g、70%)を黄色の固体として合成した(融点84~86℃)。

 $[\alpha]_{p}^{27} = -458(c.1.0, DMS0)$

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.3(m, 4H), 3.0-3.4(m, 2H), 3.6-4.3(m, 4H), 4.41(dd, J = 8.0 及び 4.0Hz, 1H), 5.0(bs, 1H), 6.33(s, 2H), 6.8(m, 2H), 7.1(m, 3H), 7.5(m, 1H), 7.75(m, 2H), 8.2(d, J = 9.4Hz, 2H).

実施例14

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩

実施例 7 で述べた操作と同様の操作によって、実施例12で得た5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン(1.0g)から表題の化合物(0.9g、83%)を黄色の固体として合成した(融点144~146℃)。

 $[\alpha]_{p}^{27} = -100.6(c.1.0, DMS0)$

¹H NMR(DMSO-d₆, 200 MHz): d 2.1(m, 4H), 2.9-4.3(complex, 7H), 4.9(m, 1H), 6.83(d, J = 8.0Hz, 2H), 7.13(d, J = 8.6Hz, 2H), 7.52(m, 2H), 7.9(m, 1H), 7.96(d, J = 7.6Hz, 1H), 8.21(d, J = 8.0Hz, 1H), 8.44(d, J = 9.6Hz, 1H).

実施例15

5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩

実施例 8 で述べた操作と同様の操作によって、実施例12で得た5-[4-[[1-(キノリン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン(0.36g)から表題の化合物(0.27g、72%)を淡黄色の固体として得た。(融点248~250℃)。

 $[\alpha]_{D}^{27} = +1.4(c.1.0,DMSO)$

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.1(m, 4H), 2.5-2.8(m, 2H), 3.4(m, 1H), 3.7(m, 1H), 3.88(t, J = 9.2Hz, 1H), 4.1(m, 1H), 4.3(m, 1H), 4.6(bs, 1H), 6.9-7.3(m, 6H), 7.5-7.8(m, 3H), 8.05(d, J = 9.2Hz, 1H).

実施例16

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン

実施例 1 で述べた操作と同様の操作によって、合成18で得た4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]ベンズアルデヒド(1.8g)から表題の化合物(1.78g、77%)を淡黄色の固体として得た。

 1 H NMR(CDCl₃ + DMSO-d₆ 200 MHz): d 2.1(m, 4H), 2.6(s, 3H), 3.45(m, 1H), 3.7(m, 1H), 3.97(t, J = 9.4Hz, 1H), 4.55(dd, J = 10.0 及び 3.2Hz, 1H), 4.75(bs, 1H), 6.65(s, 1H), 7.2-7.9(complex, 9H).

実 施 例 1 7

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン

方 法 A:

スルホラン (20mL) 中の、合成21で得たエチル-2-クロロ-3-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニル]プロパノエート (15g)とチオ尿素 (5g)の混合物をN₂ガスの下で、120~130℃で、4時間攪拌した。該反応混合物を室温に冷却して、2-メトキシエタノール (192mL)、水 (50mL)、及び濃HC1 (26mL)を加えた。温度を80℃に上昇させて、15時間攪拌した。該反応混合物を冷却し、BtOAcで希釈して、NH₃水溶液で洗浄した後、水で洗浄し、乾燥させ (Na₂SO₄)、濃縮した。溶離液としてペットエーテル (pet ether) 中の10~40%酢酸エチルを用いて(グラジエント溶出))、シリカゲル上で該未精製産物のクロマトグラフィーを行い、表題の化合物 (14g、95%)を白色固体として得た (融点95~97℃)。

方 法 B:

実施例12で述べた操作と同様の操作によって、合成22で得たエチル-2-ブロモー3-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニル]プロパノエート(1.5g)から表題の化合物(0.12g、15%)を白色固体と合成した(融点95~97℃)。

 $[\alpha]_{p}^{27} = -31.5(c.1.0, CHCl_3)$

 ${}^{1}H \text{ NMR}(CDCl_{3}, 200 \text{ MHz}): d 2.1(m, 4H), 2.1(s, 3H), 3.1(m, 1H), 3.5(m, 2H), 3.7(m, 1H), 3.9(t, J=9.0Hz, 1H), 4.5(m, 2H), 4.75(bs, 1H), 6.65(s, 1H), 7.2(m, 5H), 7.57(t, J = 7.6Hz, 1H), 7.78(t, J = 8.2Hz, 2H).$

寒施例18

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩

実施例 6 で述べた操作と同様の操作によって、実施例17で得た5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン(0.22g)から表題の化合物(0.21g、78%)を白色固体として合成した(融点68~70℃)。

 $[\alpha]_{D^{27}} = -72.0(c.1.0, DMSO)$

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.25(m, 4H), 2.7(s, 3H), 3.05-3.45(m, 2H), 3.8(m, 1H), 4.0(m, 1H), 4.2(m, 2H), 4.48(dd, J = 8.0 及び 4.2Hz, 1H), 5.0(m, 1H), 6.35(s, 2H), 6.9(m, 3H), 7.14(d, J = 8.2Hz, 2H), 7.44(t, J = 7.6Hz, 1H), 7.7(t, J = 7.8Hz, 1H), 7.84(d, 8.4Hz, 1H), 8.1(d, J = 8.2Hz, 1H).

実施例19

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩

実施例 7 で述べた操作と同様の操作によって、実施例17で得た5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン(0.22g)から表題の化合物(0.2g、86%)を白色固体として得た(融点1

20℃)。

 $[\alpha]_{p}^{27} = -1205(c, 1.0, DMS0)$

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.30(m,4H), 2.7(s, 3H), 3.0-5.0(complex, 8H), 6.7-8.0(complex, 9H), 14.2(bs, D₂O と交換可能, 1H).

実施例20

5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩

実施例 8 で述べた操作と同様の操作によって、実施例17で得た5-[4-[[1-(レピジン-2-イル)-(2S)-ピロリジン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン(0.5g)から表題の化合物(0.28g、53%)を淡黄色固体として合成した(融点229℃)。

 $[\alpha]_{D}^{27} = -5.3(c.1.0, DMSO)$

 1 H NMR(CDCl₃ + DMSO-d₆): d 2.1(m, 4H), 2.4-2.7(m, 5H), 3.4(m, 1H), 3.65(m, 1H), 3.85(m, 1H), 4.1(m, 1H), 4.3(m, 1H), 4.6(bs, 1H), 6.85(s, 1H), 7.0-7.3(m, 5H), 7.6(m, 2H), 7.82(d, J = 8.4Hz, 1H).

実施例21

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン

実施例 1 に記載された操作と同様の操作によって、合成25で得られた4[[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]ベンズアルデヒド(0.7g)から表題の化合物(0.5g、52%)を淡黄色の固体として得た(融点204~206℃)。

 $[\alpha]_{D}^{27} = -20.4(c, 0.5, DMS0)$

 1 H NMR(CDCl₃ + DMSO-d₆): d 2.3(m, 2H), 3.3-3.9(m, 4H), 5.27(bs, 1H), 6.5(m, 2H), 7.14(d, J = 8.2Hz, 2H), 7.6(m, 3H), 7.76(s, 1H), 8.05(d, J = 4.2Hz, 1H), 12.6(bs, D₂O と交換可能, 1H).

実施例22

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、マレイン酸塩

実施例 6 に記載された操作と同様の操作によって、実施例21で得られた5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ゾリジン-2,4-ジオン(0.25g)から表題の化合物(0.25g、78%)を淡黄色の固体と して得た(融点176~178℃)。

 $[\alpha]_{p}^{27} = -15.0 (c.1.0, DMSO)$

¹H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.3(m, 2H), 4.8(m, 4H), 5.3(bs, 1H), 6.2(s, 2H), 6.7(m, 2H), 7.17(d, J= 8.6Hz, 2H), 7.7(m, 3H), 7.8(s, 1H), 8.05(d, J = 5Hz, 1H).

実施例23

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン、塩酸塩

実施例 7 に記載された操作と同様の操作によって、実施例21で得られた5-[4-[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ブリジン-2,4-ジオン(0.15g)から表題の化合物(0.13g、78%)を白色固体として 得た(融点256~258℃)。

 $[\alpha]_{p}^{27} = -20.44(c.0.45, DMSO)$

 1 H NMR(CDCl $_{3}$ + DMSO-d $_{6}$): d 2.3(m, 2H), 3.6-4.0(m, 4H), 5.4(bs, 1H), 6.9(t, J = 6.6Hz, 1H), 7.2(m, 3H), 7.6(d, J = 8.4Hz, 2H), 7.78(s, 1H), 8.0(m, 2H), 12.6(bs, D $_{2}$ O と交換可能, 1H).

実施例24

5-[4-[[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチル] チアゾリジン-2,4-ジオン

実施例 2 に記載された操作と類似の操作によって、実施例21で得られた5-[4-[1-(ピリジン-2-イル)-(3S)-ピロリジン-3-イルオキシ]フェニルメチレン]チア ブリジン-2,4-ジオン(0.7g)から表題の化合物(0.25g、35%)を白色の固体として 得た(融点78~80℃)。

 1 H NMR(CDCl₃ + DMSO-d₆): d 2.35(m, 2H), 3.1(m, 1H), 3.45(m, 1H),

3.7(m, 2H), 3.8(m, 2H), 4.5(m, 1H), 5.05(bs, 1H), 6.39(d, J = 8.6Hz, 1H), 6.56(t, J = 6.2Hz, 1H), 6.84(d, J = 8.6Hz, 2H), 7.15(d, J = 8.4Hz, 2H), 7.5(m, 1H), 8.14(d, J = 4.6Hz, 1H).

実施例 2 5

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2.4-ジオン

実施例1に記載された操作と類似の操作によって、合成27で得られた4-[[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]ベンズアルデヒド(16.0g)から表題の化合物(19g、89%)を淡黄色の固体として得た(融点188℃)。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.82-3.18(m, 2H), 3.70-4.40(m, 7H), 6.61-6.80(m, 2H), 7.02(d, J = 8.72Hz, 2H), 7.41(d, J = 8.72Hz, 2H), 7.55(t, J = 6.73Hz, 1H), 7.68(s, 1H), 8.23(d, J = 3.10Hz, 1H).

実施例 2 6

5-[4-[[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チア ゾリジン-2,4-ジオン

実施例 2 に記載された操作と類似の操作によって、実施例25で得られた5-[4-[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチレン]チアゾリジン-2,4-ジオン(17.0g)から表題の化合物(5.0g、30%)を白色固体として得た(融点139~142℃)。

 1 H NMR(CDCl₃, 200 MHz): d 2.82-3.18(m, 2H), 3.11(dd, J = 14.12 及 $^{\circ}$ 9.78Hz, 1H), 3.46(dd, J = 14.12 及 $^{\circ}$ 3.73Hz, 1H), 3.81(td, J = 11.53 及 $^{\circ}$ 2.49Hz, 1H), 3.90-4.35(m, 6H), 4.48(dd, J = 9.78 及 $^{\circ}$ 3.73Hz, 1H), 6.65-6.75(m, 2H), 6.91(d, J = 8.63Hz, 2H), 7.16(d, J = 8.63Hz, 2H), 7.53(t, J = 6.87Hz, 1H), 8.22(d, J = 3.41Hz, 1H).

実施例27

5-[4-[[4-ピリジン-2-イル]モルホリン-2 イル]メトキシ]フェニルメチル]チア ゾリジン-2,4-ジオン、ナトリウム塩

実施例 8 に記載された操作と同様の操作によって、実施例25で得られた5-[4-[4-(ピリジン-2-イル)モルホリン-2-イル]メトキシ]フェニルメチル]チアゾリジン-2,4-ジオン(3.1g)から表題の化合物(2.9g、89%)を白色固体として得た(融点272℃)。

¹H NMR(DMSO-d₆, 200 MHz): d 2.51-2.92(m, 2H), 3.20-3.40(m, 1H), 3.53-3.72(m, 1H), 3.74-4.20(m, 7H), 4.20-4.40(m, 1H), 6.69(t, J = 5.81Hz, 1H), 6.86(d, J = 8.62Hz, 2H), 7.11(d, J = 5.81Hz, 1H), 7.21(d, J = 8.62Hz, 2H), 7.57(t, J = 8.3Hz, 1H), 8.14(d, J = 4.35Hz, 1H).

実験動物のコロニーにおける突然変異及び食事プログラムに対する様々な感受性によって、肥満及びインシュリン抵抗性を伴う非インシュリン依存性糖尿病に罹患した動物モデルを開発することが可能となった。疾病の病態生理を理解し、新規抗糖尿病化合物の効力をテストするために、マウスではdb/db及びob/ob (Diabetes, (1982)31(1):1~6参照)、並びにfa/fa及びズッカーラット(zucker rat)のような遺伝学的モデルが、様々な実験室によって開発されてきた(Diabetes, (1983)32:830-838; Annu. Rep. Sankyo Res. Lab. (1994)46:1-57)。ジャクソンラボラトリー、アメリカ (Jackson Laboratory, US) によって開発されたホモ接

合の動物、C57 BL/KsJ-db/dbマウスは、肥満、高血糖、高インシュリン血症、及びインシュリン抵抗性であり(J. Clin. Invest.,(1990)85:962-967)であるのに対して、ヘテロ接合の動物は、痩身で、正常な血糖値である。db/dbモデルでは、マウスは加齢とともに次第にインシュリン減少症を発症するが、これは、血糖レベルが十分にコントロールされていないときに、ヒトのII型糖尿病の末期段階に通常観察される特徴である。膵臓の状態及びその推移は、モデルによって様々である。該モテルはII型糖尿病に似ているので、本発明の化合物が、血糖値及び血中トリグリセリドを低下させる活性についてテストを行った。

本発明の化合物は、インシュリン抵抗性を改善することによって、血糖及びトリグリセリドを低下させる活性を示した。このことは、以下のインビボ実験によって実証された。

ジャクソンラボラトリー、アメリカから入手した35~60グラムの範囲の体重を有する8~14週齢のオスのC57BL/KsJ-db/dbマウスを実験に用いた。該マウスには標準的な餌(国立栄養研究所、ハイデラバード、インド)及び酸性にした水を自由に与えた。300mg/dLを超える血糖を有する動物をテストに使用した。各グループの動物数は4匹であった。

ヘパリン処理された細管を用いて、EDTAを含有するチューブの中に眼窩洞から血液(100μL)を採集し、これを遠心して血漿を得ることによって、ランダムな血糖及びトリグリセリドレベルを測定した。血漿グルコースレベル及びトリグリセリドレベルは、それぞれグルコースオキシダーゼ及びグリセロール-3-リン酸オキシダーゼ/ベルオキシダーゼ酵素法によって分光学的に測定した(Dr. Reddy's Lab. Diagnostic Division Kits, Hyderabad, India)。第6日目に、生物学的活性を評価するためのテスト化合物/ビークルを投与してから1時間後に血液サンプルを採取した。

テスト化合物を0.25%カルボキシメチルセルロース又は水(水溶性化合物の場合)に懸濁し、経口胃管栄養法によって、6日間毎日10~30mg/kgの用量で、テストグループに投与した。コントロール群には、ビークルを与えた(10mLの用量/kg)。標準薬としてトログリタゾン(Troglitazone)(100mg/kg、一日の用量)を用いたが、これは第6日目にランダムな血糖レベルを28%減少させた。

核テスト化合物の血糖及びトリグリセリドを低下させる活性は、式:

血糖/トリグリセリド低下活性(%)=1-(DT/DC)/(TC/ZC)×100

ZC=第0日目におけるコントロール群の値

DC=第0日目における被処置群の値

TC=試験日におけるコントロール群の値

DT=試験日における被処置群の値

に従って計算した。

上記のテストにおいて、表記されている本発明の化合物の何れについても副作用は観察されなかった。

化合物	用量(mg/kg)	血中グルコース	トリグリセリドの減少(%)
		レベルの減少(%)	
実施例6	10	49	71
実施例7	30	67	43
実施例 12	30	27	49
実施例 20	30	30	62
実施例 23	10	46	10
実施例 27	10	56	29

db/dbマウスからの実験結果は、本発明の新規化合物が肥満、高血圧、高脂血症、及び他の疾病のような心臓血管系疾患の予防又は定期的治療にも有用性を有することを示唆している。何故なら、文献によれば、このような疾病は互いに相関することが知られているからである。

ラットでの亜急性毒性

体重120~140グラムのオス10匹及びメス10匹からなる20匹のラットのグループに、実施例6の化合物100mg/kgを28日間経口投与した。行動的な変化及び体重を毎日モニターした。29日目にラットを殺して、血液学的及び生化学的な測定のために血液を採取した。主要な・蔵器を全て、肉眼及び顕微鏡で調べた。

100mg/kg用量では、実施例6の化合物は全く死亡を生じせしめなかった。28日の処置が終了した時点で、血液学的パラメーター及び生化学的パラメーターには、コントロールとの有意な差異は認められなかった。心臓、肺、骨髄、腎臓、及び脾臓の全体的な肉眼的及び顕微鏡的変化は全くみられなかった。

パラメーター	コントロール	実施例 6 (100mg/kg)
血液	35.10.000	1 4 00 4 0 40
へモグロビン (gm/dL)	15.18 = 0.69	14.88 ± 0.46
RBC ($\times 10^6/\text{mm}^3$)	7.33 ± 0.75	7.08 ± 0.93
WBC ($\times 10^3/\text{mm}^3$)	8.08 ± 2.01	9.19 ± 2.11
PVC (%)	52.06 ± 2.58	52.21 ± 2.67
臓器重量		
心臓(g)	0.59 ± 0.09	0.61 ± 0.08

【手続補正書】特許法第184条の8第1項

【提出日】平成10年8月10日(1998.8.10)

【補正内容】

$$R^{2}$$
 R^{1}
(lig)

該化合物の例を式(IIh)に示す。

v)式(IIia~d)のグループ(ここで R^1 は水素原子、ハロゲン、直鎖又は分枝状($C_1 \sim C_6$)アルキル、($C_1 \sim C_6$)アルコキシ、トリフルオコメチル又はシアノ基を表し、XはS、O又はNR(ここでRはH又は($C_1 \sim C_6$)アルキル基である)を表す。これらの化合物は、欧州特許出願第0,528、734号に開示されている。)

$$(\text{Ili a})$$

$$(\text{Ili b})$$

$$(\text{Ili d})$$

このクラスに属する化合物の例を式(IIj)に示す。

$$\begin{array}{c|c}
S & O & S & O \\
\hline
O & O & NH & (IIj)
\end{array}$$

式(IIk)又はそれらの互変異性型、薬学的に許容されるそれらの塩、薬学的に許容されるそれらの溶媒和物(ここで、A¹は置換された又は置換されていない芳香族複素環基を表し、R¹は水素原子、アルキル基、アシル基、アラルキル基(アリール部分は置換されていても、置換されていなくてもよい)、又は置換された若しくは置換されていないアリール基を表し、R²及びR³はそれぞれ水素を表すか、又はR²とR³は両者で一の結合を表し、A²は合計5つまでの置換基を有するベンゼン基を表し、nは2~6の範囲の整数を表す)。このような化合物を含有する薬学的組成物並びにこのような化合物及び組成物の医薬における使用は、米国特許第5,002,953号に開示されている。)。

$$A^{1} - N - (CH_{2})_{n} - O - A^{2} - CH - C - O$$
(IIIk)

該クラスの化合物の例を式(III)に示す。

$$\begin{array}{c|c}
 & H_3C \\
 & NH \\
 & S \\
 & NH
\end{array}$$
(III)

式 (IIm)のグループ (ここで、破線は1又は0の結合を表し、VはCH=CH、N=CH、CH=N又はSであり、WはCH2、CHOH、C=0、C=NOR、CH=CHであり、XはS、0、NR 1 、CH=N、N=CHを表し、YはCH又はNであり、Zは水素、(C, \sim C,)アルキル、(C3 \sim C,)シクロアルキル、フェニル、ナフチル、ピリジル、フリル、チェニル、又は(C, \sim C3)アルキル、トリフルオロメチル、(C1 \sim C3)アルコキシ、フルオロ、クロロ、又はブロモである同一若しくは異なる基で、モノ又はジ置換されたフェニル、 Z^1 は水素又は(C1 \sim C3)アルキル、Rは水素又はメチルであり、nは、2、又は3である

)は欧州特許出願第0,332,:332号に開示されている。

該クラスの化合物の例を式(IIn)に示す。

式(IIo)のグループ、その塩及びそれらを含有する薬学的組成物(ここで、R'、R°、及びR°は独立に、水素、ハロゲン、任意にハロゲン化されている低級アルキル又は低級アルコキシ、ヒドコキシ、ニトロ、アミノ、低級アシルアミノ、モノ又はジ(低級アルキル)アミノ、カルボキシ、低級アルコキシカルボニル、シアノ、2-オキサゾリル、チアゾリジン-2,4-ジオン-5-イリデンメチル又はチアゾリジン-2,4-ジオン-5-イルメチルを表し、R'とR°の両者が結合して、アルキレン鎖-(CH₂),-(ここで、pは3、4又は5を表す)又はアルキレンジオキシ鎖-0(CH₂)。0-(ここで、qは1、2又は3を表す))を形成することによって、環を成してもよく、R'とR°はそれぞれ独立に水素又は低級アルキルを表し、Xは炭素又は窒素を表し、Yは酸素又はイミノを表し、A及びBはそれぞれ低級アルキレンを表し、mは0又は1を表し、「-----」は二重結合であってもよい)は、欧州特許出願第0,645,387号に開示されている。

$$R^{2} \xrightarrow{\text{II}} X \times (A)_{\overline{m}} N \xrightarrow{\text{II}} B \times (II \circ)$$

該クラスの化合物の例を式(IIp)に示す。

式(IIq)のグループ(ここで、Rはアルキル基であり、Xは酸素又は硫黄であり、Yは水素原子又はA-COOHであり(Aはアルキレン基である)、Arはアリール又は置換されたアリール基である)は、欧州特許出願第590,793号に開示されている

該クラスの化合物の例を式(IIr)に示す。

$$CI$$
 NH
 CH_3
 NH
 (Mr)

式(IIs)のグループ(ここで、nは1~3の整数を表し、Aは芳香族5員環複素環残基(環を構成する原子として少なくとも一つの窒素を有し、置換されていてもよい)を表し、前記残基Aは前記残基の窒素原子に隣接した炭素を介して前記アルコキン基(A-(CH2),-0-) 中で結合しており、「-----」は一重結合又は二重結合である)は、欧州特許出願第605,228号に開示されている。

$$A-(CH_2)_{n}$$
 O N S O N O N O N

該クラスの化合物の例を式(IIt)に示す。

$$C_2H_5$$

$$(CH_2)_2 - O$$

$$N$$

$$NH$$

$$(IIt)$$

式(IIu)のグループ(ここで、R'はアルキル、シクコアルキル、フェニルアルキル、フェニル、窒素、酸素、及び硫黄から選択される一又は二個のヘテロ原子を含む五員環又は六員環の複素環基、又は式R°-N-R¹の基(ここで、R°とR¹は、同一又は異なるものであって、それぞれ低級アルキルであり、又はR°とR¹は互いに直接結合しているか、又はN、O若しくはSから選択されるヘテロ原子によって分断されて結合し、五員環又は六員環を形成している)、R²は一の結合又は低級アルキレン基;L¹とL²は同一又は異なり、それぞれ低級アルキルであり、又はL¹とL²は結合してアルキレン基を形成している(R¹がアルキル以外である場合には、L¹とL²はさらに水素原子であり得る)は、欧州特許出願第0,008,203号に開示されている。

$$L^{2}-\overset{L^{1}}{C}-R^{2}-O-\overset{C}{\longrightarrow}-CH_{2}-\overset{C}{C}H^{2}-\overset{C}{\longrightarrow}NH$$

$$(IIu)$$

該クラスの化合物の例を式(IIv)に示す。

Chem. Pharm. Bull;30, 3580~3600(1992)も、構造活性の比較を含め、これらの化合物を開示している。

式(IIw)のグループ(ここで、R¹とR²は同一又は異なり、それぞれ水素又は低級アルキル基を表し、R³は水素又はアシル基であり、nは O 又は 1 である)並びに血糖及び血中脂質低下活性を示すそれらの塩は、欧州特許出願第155,845号に開示されている。

$$R^{2}$$
 NH
 $R^{3}O$
 $(CH_{2})_{n}$
 (IIw)

該クラスの化合物の例を式(IIx)に示す。

国際出願W094/25026は、式(IIy)の化合物を開示している(ここで、A'は置換された又は置換されていない芳香族複素環基を表し、R'は水素原子、アルキル基、アシル基、アラルキル基(アリール部分は置換されていても、置換されていなくてもよい)、又は置換された若しくは置換されていないアリール基を表し、R²及びR³はそれぞれ水素を表すか、又はR²とR³の両者で一の結合を表し、A²は合計5つまでの置換基を有するベンゼン基を表し、nは2~6の範囲の整数を表す。)

$$A^{1}-N^{-}(CH_{2})_{n}-O(A^{2})-CH-CNH$$
(Hy)

該クラスの化合物の例を式(IIz)に示す。

J. Med. Chem 37,3977~3985(1995)主題は、上記の欧州特許出願第0,306,228号に既に開示されている。該文献の化合物のいくつかは、欧州特許出願第0,295,828号に記載されている。

欧州特許出願第0,295,828号(ここで、Rは水素又はアルキルを表し、R'はア

ルキル基、又は置換された若しくは置換されていないアリール基を表し、R²及びR³はそれぞれ水素を表すか、又はR²とR³は両者で一の結合を表し、Aは合計 5 つまでの置換基を有するベンゼン環を表し、Xは酸素、硫黄、又はNR⁴部分(ここで、R⁴は水素又はアルキルを表す)nは2~6の範囲の整数を表す)は、式(I)の化合物を開示している。

$$R^{1}-NH \stackrel{\times}{\coprod} NR - (CH_{2})_{n}-O-A - CH - C \stackrel{\times}{\downarrow} O$$

該クラスの化合物の例を式:

に示す。

Exp. Opin. Invest. Drugs(1995)4(12):1299~1309は、非インシュリン依存性糖尿病 (NIDDM) の治療におけるチアゾリジンジオンを記載している。該文献は、種々の動物モテルにおけろインビトロ活性及びインビボ活性についても述べている。該文献は、特に4つの分子(すなわち、シグリタゾン(Ciglitazone)、ピオグリタソン(Pioglitazone)、トログリタゾン(Troglitazone)、及びエングリタゾン(Englitazone))に焦点を当てている。

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH	ln, .uonal A	optication No
		PCT/US S	97/07415
A. CLASSI IPC 6	CO7D417/14 CO7D417/12 A61K31/	425 A61K31/44	
	Description of Patent Classification (IPC) or to both national class SEARCHED	sification and IPC	
Minimum d IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification CO7D	ation symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	t such documents are included in the field	s searched
Electronic d	tata base consisted during the international search (name of data ba	ase and, where practical, search terms use	d)
C. DOCUN	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 94 25026 A (SMITHKLINE BEECHA ;CAWTHORNE MICHAEL ANTHONY (GB); RI) 10 November 1994 see the whole document		1-24,26, 29-31
Y	US 5 002 953 A (HINDLEY RICHARD March 1991 see the whole document	1-24,25, 29-31	
Y	EP 0 306 228 A (BEECHAM GROUP PL 1989 cited in the application see the whole document	1-24.26. 29-31	
Y	EP 0 332 332 A (PFIZER) 13 Septe	1-24,26, 29-31	
}	see the whole document	-/	
	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family morabers are list	ed in annex.
"These document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but considered to be of particular relevance. "E earlier document but published on or after the international filing date. "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed. "But of the actual completion of the international search. "See ptember 1997. "I lesser document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. "W" document of particular relevance; the claimed in wention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combination being obvious to a person skilled in the art. "E earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. "X" document of particular relevance; the claimed in wontion cannot be considered to involve an inventive step when the document is combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family. Date of the actual completion of the international search. Date of mailing of the international search report.			
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentian 2 NL - 2289 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax (+31-70) 340-3016	Stellmach, J	

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax (+31-70) 340-3016 Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Ink ional Application No

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/US 97/07415 C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to deim No. Y WO 92 07838 A (BEECHAM GROUP PLC) 14 May 1-24,26, 1992 29-31 see the whole document Y EP 0 645 387 A (TAIHO PHARMACEUTICAL CO 1-24,26, LTD) 29 March 1995 29-31 see the whole document EP 0 590 793 A (SANKYO CO) 6 April 1994 Y 1-24,26, 29-31 see the whole document Y EP 0 605 228 A (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES 1-24,26,LTD) 6 July 1994 29-31 see the whole document EP 0 008 203 A (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES Y 1-24,26, LTD) 20 February 1980 29-31 see the whole document EP 0 155 845 A (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES Y 1-24,26, LTD) 25 September 1985 29-31 see the whole document EP 0 528 734 A (ADIR) 24 February 1993 Y 1-24,26, cited in the application 29-31 see the whole document Y EXPERT OPINION ON INVESTIGATIONAL DRUGS, 1-24,26, vol. 4, no. 12, December 1995, pages 1299-1309, XP000600699 29-31 WHITCOMB R W ET AL: "THIAZOLIDINEDIONES" see the whole document Y CHEMICAL AND PHARMACEUTICAL BULLETIN, 1-24,26, vol. 30, no. 10, 1 January 1982, pages 3580-3600, XP002011746 SOHDA T ET AL: "STUDIES ON ANTIDIABETIC AGENTS II.1) SYNTHESIS OF 5-29-31 4-(1-METHYLCYCLOHEXYLMETHOXY)BENZYLTHIAZOL IDÎNE-2,4-DIONE (ADD-3878) AND ITS DERIVATIVES" see the whole document JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Y 1-24,26, vol. 37, no. 23, 1 January 1994. pages 3977-3985, XP002011745 29-31 CANTELLO B C C ET AL: "OMEGA(HETEROCYCLYLAMINO)ALKOXYBENZYL-2,4-THIAZOLIDINEDIONES AS POTENT ANTIHYPERGLYCEMIC AGENTS" see the whole document

Form PCT/SSA/210 (matinization of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tional Application No. Information on patent family members PCT/US 97/07415 Patent document cited in search report Publication Patent family member(s) Publication date WO 9425026 A 10-11-94 ΑU 21-11-94 6574394 A 10-11-94 2161116 A CA CN 1121690 A 01-05-96 07-02-96 ΕP 0695183 A JP 8509486 T 08-10-96 9402774 A 12-04-95 ZA 2173888 A US 5002953 A 26-03-91 ΑU 09-03-89 1328452 A CA 12-04-94 EP 0306228 A 08-03-89 1131169 A JP 24-05-89 US 5646169 A 08-07-97 US 28-05-96 5521201 A US 03-08-93 5232925 A บร 5194443 A 16-03-93 09-11-93 US 5260445 A EP 0306228 A 08-03-89 AU 2173888 A 09-03-89 CA 1328452 A 12-04-94 JP 1131169 A 24-05-89 US 08-07-97 5646169 A บร 26-03-91 5002953 A US 5521201 A 28-05-96 03-08-93 US 5232925 A 16-03-93 5194443 A US US 5260445 A 09-11-93 EP 0332332 A 13-09-89 MO 8908651 A 21-09-89 CA 26-04-94 1328873 A EG 28-02-95 19168 A ES 2053977 T 01-08-94 15-11-94 FI 93115 B 22-02-95 ΙE 62776 B NO 177008 B 27-03-95 PT 89912 B 31-05-94 US 5130379 A 14-07-92 WO 9207838 A 26-05-92 14-05-92 AU 8734791 A 18-08-93 ΕP 0555251 A 10-03-94 JP 6502145 T

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In tional Application No PCT/US 97/07415

	imonnation on patent lamily mem	PC	T/US 97/07415
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0645387 A	29-03-95	AU 668818 B AU 6437394 A FI 945731 A NO 944704 A US 5521202 A CA 2135474 A HU 72308 A WO 9422857 A	16-05-96 24-10-94 05-12-94 30-01-95 28-05-96 13-10-94 29-04-96 13-10-94
EP 0590793 A	96-94 -94	AU 663611 B AU 4496593 A CA 2105149 A CN 1090281 A CZ 9301763 A FI 933802 A HU 67087 A JP 6157522 A NO 933080 A NZ 248532 A US 5436257 A ZA 9306324 A	12-10-95 10-03-94 01-03-94 03-08-94 13-04-94 01-03-94 30-01-95 03-06-94 01-03-94 27-04-95 25-07-95 22-03-94
EP 0605228 A	06-07-94	AU 666414 B AU 5261393 A CA 2112283 A CN 1094726 A CZ 9302876 A FI 935887 A HU 69383 A JP 7082269 A NO 934833 A US 5489602 A ZA 9309690 A	08-02-96 07-07-94 29-06-94 09-11-94 15-12-94 29-06-94 28-09-95 28-03-95 29-06-94 06-02-96 27-06-95
EP 0008203 A	20-02-80	JP 1433701 C JP 55022636 A JP 62042903 B CA 1131644 A US 4287200 A US 4340605 A	07-04-88 18-02-80 10-09-87 14-09-82 01-09-81 20-07-82

Form PCT/ISA/218 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/US 97/07415

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0008203 A		US 4438141 A US 4444779 A	20-03-84 24-04-84
EP 0155845 A	25-09-85	WO 8504170 A CA 1263961 A WO 8504171 A US 4582839 A	26-09-85 19-12-89 26-09-85 15-04-86
EP 0528734 A	24-02-93	FR 2680512 A AT 144503 T AU 645709 B AU 2110892 A CA 2076444 A DE 69214755 D DE 69214755 T ES 2095432 T JP 5213913 A JP 7030055 B NZ 244021 A US 5330999 A US 5296605 A US 5266582 A ZA 9206276 A	26-02-93 15-11-96 20-01-94 25-02-93 21-02-93 28-11-96 07-05-97 16-02-97 24-08-93 05-04-95 27-01-95 19-07-94 22-03-94 30-11-93 02-03-93

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

テーマコート (参考)

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7		識別記号		FI	
A61K 3	31/5377			A 6 1 K	31/5377
A 6 1 P	3/06			A 6 1 P	3/06
	3/10				3/10
	5/50				5/50
	9/10				9/10
	9/12				9/12
1	13/12				13/12
2	25/28				25/28
C O 7 D 21	13/74			C 0 7 D	213/74
40	01/04				401/04
41	17/12				417/12
(01) 投票国	TO DO	T DE	L) E		

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, L U, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF , CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, KE, LS, MW, S D, SZ, UG), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ , MD, RU, TJ, TM), AL, AM, AT, AU , AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, G B, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG , KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, N O, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG , SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU

- (72)発明者 ローライ、ビッダヤ・ブースハン インド国、アンドラ・プラデシュ、ハイド ラバード 500 033、ジュビリー・ヒル ズ、ロード・ナンバー 50、プロット 986
- (72)発明者 ローライ、ブライ・ブースハン インド国、アンドラ・プラデシュ、ハイド ラバード 500 033、ジュビリー・ヒル ズ、ロード・ナンバー 50、プロット 986
- (72)発明者 アラ、セカール・レディ インド国、アンドラ・プラデシュ、ハイド ラバード 500 050、ミヤプール、ボーラ ラム・ロード、ジェイ・ピー・エヌ・ナガ ール、プロット 19
- (72)発明者 パラセリ、ラオ・ベーマ インド国、アンドラ・プラデシュ、ハイド ラバード 500 050、ミヤプール、ディー プティスリ・ナガール、エイチ・ナンバー 5-8

(72)発明者 ラマニャム、ラジャゴパラン

Ł

インド国、アンドラ・プラデシュ、ハイドラバード 500 873、イエラーディ・グダ、ナボダヤ・コロニー 8-3-682、

ビッシャル・タワーズ 28

(72)発明者 チャクラバルティ、ラニャム

インド国、アンドラ・プラデシュ、ハイド ラバード 500 038、ナガール、ラビ・テ ジャ・アパートメンツ 283/3 アール ティー、フラット・ナンバー 104